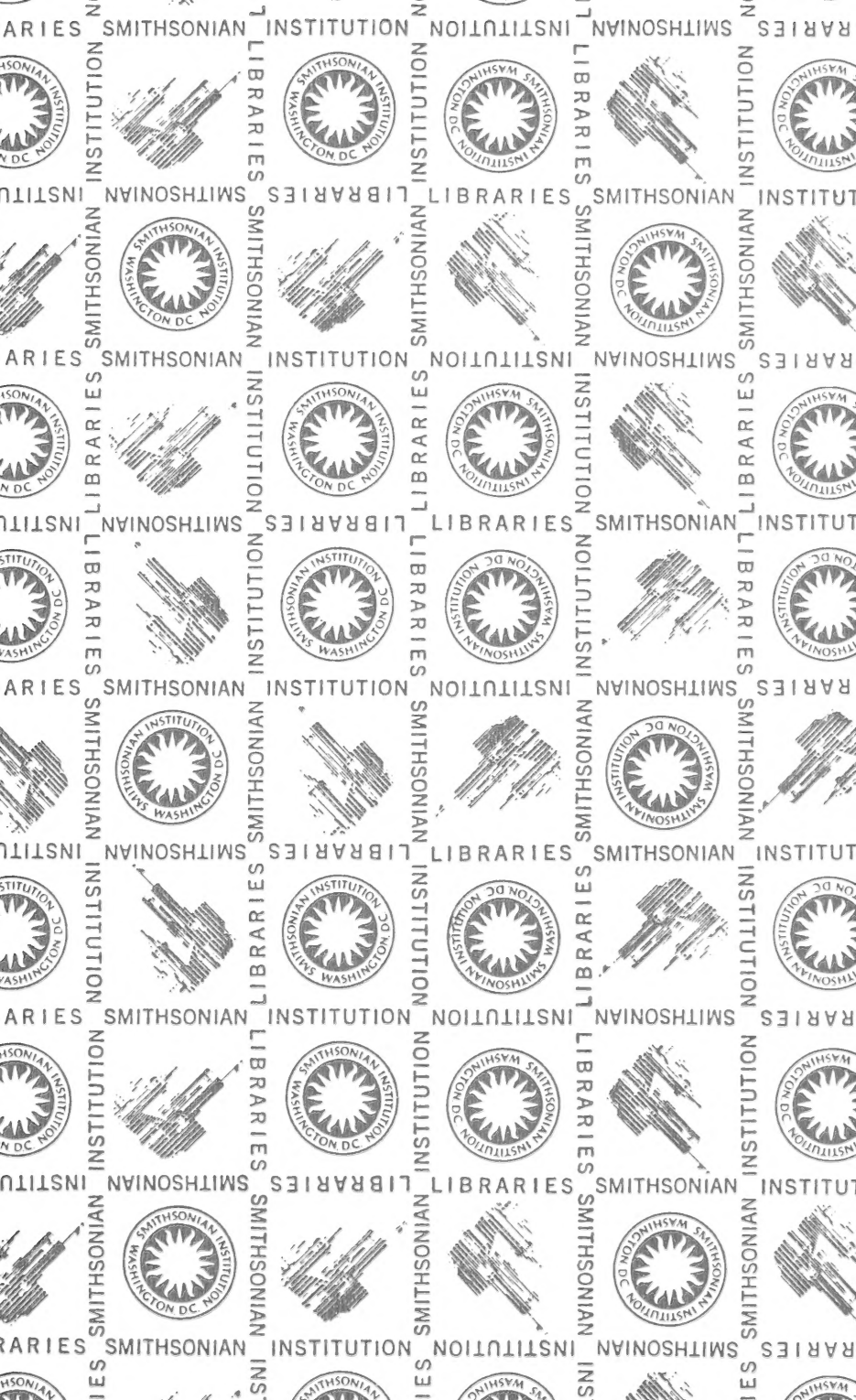
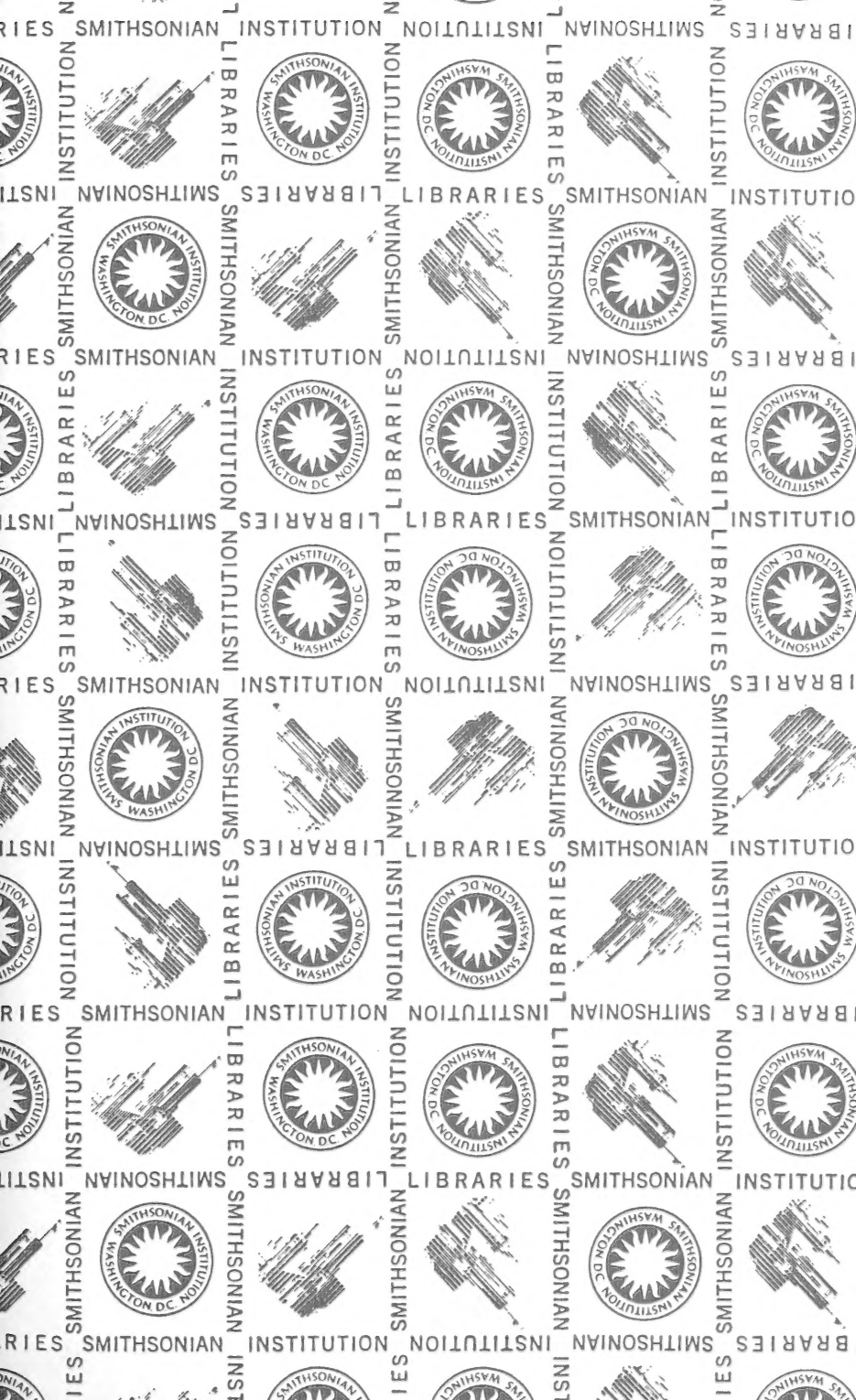


QL
696
P2H46
1897
BIRDS

HEIDECKE

SCHNABELWULST DES
JUGENDLICHEN SPERLINGS





5 18.20
129

Ueber den Schnabelwulst des jugendlichen Sperlings.

Inaugural-Dissertation

zur
Erlangung der Doktorwürde

der.

Hohen philosophischen Fakultät

der

Universität Leipzig

vorgelegt von

Ernst Heidecke

appr. Zahnarzt

aus Breitenworbis.

LEIPZIG

1897.



QL
696
P2 H46
1897
Birds

Ueber den Schnabelwulst des jugendlichen Sperlings.

Inaugural-Dissertation

zur

Erlangung der Doktorwürde

der

Hohen philosophischen Fakultät

der

Universität Leipzig

vorgelegt von

Ernst Heidecke

appr. Zahnarzt

aus Breitenworbis.

LEIPZIG

1897.

Meiner lieben Mutter.
in Dankbarkeit gewidmet.



Am Schnabel des jungen Sperlings findet sich eine eigentümliche wulstige Erhebung, welche auf den ersten Blick durch ihre lebhaft gelbe Färbung und ihr starkes Vorspringen über die Oberfläche des sonst dunkel gefärbten Schnabels ins Auge fällt.

Der Schnabelwulst, wie ich diese eigentümliche Bildung nennen möchte, beginnt am ersten Drittel des Oberschnabels, erstreckt sich von hier bis zum Schnabelwinkel, den er in Besitz nimmt, um hier ohne Unterbrechung auf den Unterschnabel überzugehen, dessen Rand er ebenfalls bis zum vorderen Drittel überzieht. Die Erhebung über die sonst gewöhnliche Form des Schnabels ist so stark, dass sie in der Zeit ihrer höchsten Entwicklung (ungefähr in der Mitte der postembryonalen Entwicklungszeit) mehr als $1\frac{1}{2}$ mm beträgt.

Die ersten Anfänge der Entwicklung des Schnabelwulstes fallen in das erste Drittel der embryonalen Zeit, die beim Sperling 14—15 Tage in Anspruch nimmt. Vor Ablauf dieses Stadiums ist der Schnabelwulst an beiden Seiten des Schnabels schon makroskopisch sichtbar. Er entwickelt sich zugleich mit dem Schnabel bis er in der Mitte der postembryonalen Periode seinen grössten Umfang erreicht hat. Von dieser Zeit an geht der Schnabelwulst seiner Rückbildung entgegen, und man sucht ihm am vollständig erwachsenen Vogel vergeblich. Nur am Schnabelwinkel, wo Ober- und Unterschnabel in einander übergehen und beweglich mit einander verbunden sind, auch erst spät Verhornung eintritt, finden sich noch längere Zeit hindurch die letzten Reste des vorher so ausgebildeten Organes.

Gleichwohl hat der Schnabelwulst für den jungen Sperling eine grosse Bedeutung, wie die nähere Betrachtung zeigen wird.

Das Grundgewebe des Schnabelwulstes wird durch faseriges Bindegewebe gebildet. In den Zwischenräumen der starken Bindegewebszüge, die sich oft durchkreuzen, liegt eine grosse Anzahl heller, blasiger Zellen.

Daneben wird das Geflecht der Bindegewebsfasern von zahlreichen Kapillargefässen durchzogen, die unter sich ein dichtes Netz bilden. Dazwischen eingestreut liegen Nervenfasern mit Endkörperchen. (Figur 1).

Im Verlauf der Entwicklung des Vogels verdichtet sich die Fasermasse des Bindegewebes immer mehr und bringt gleichzeitig die Blutgefässe und Nerven mit sammt ihren Endigungen zum Schwinden. Am Schnabel des vollständig ausgewachsenen Vogels findet sich auch mikroskopisch kaum noch ein Rest des vorher so komplizierten Organes.

Als ich auf den Vorschlag des Herrn Geh. Rat Leuckart diesen Schnabelwulst des jungen Sperlings zu untersuchen begann, kam mir zunächst der Gedanke, dass diese eigenthümliche Bildung vielleicht in Beziehung zu der Zahnbildung längst vergangener Vorfahren unserer heutigen Vögel stehen könne.

In dieser meiner Ansicht wurde ich durch das Studium der Arbeiten von Marsh, Et. Geoffr. St. Hilaire, Blanchard, Röse und Albertina Carlsson unterstützt.

Dass die fossilen Vögel regelrecht ausgebildete Zähne besaßen, ist ja eine bekannte Thatsache. So wurden besonders bei *Hesperornis* und *Ichthyornis* von Marsh wirkliche Zähne gefunden, welche lebhaft an die der Reptilien erinnerten. Ja, bei *Hesperornis* war das Zahnsystem so weit entwickelt, dass sogar ein Zahnwechsel stattfand, der dem mancher Reptilien ähnlich war. Auch beim *Archaeopteryx* fand Marsh¹⁾ wirkliche Zähne im Praemaxillare auf. Ähnliche Funde wurden von Owen²⁾ im cocänen Lehm bei London gemacht, nur waren die hier gefundenen Vögel anderer Art als die erst erwähnten.

Diese Entdeckungen legten den Gedanken nahe, unsere heutigen Vögel auch auf zahnartige Bildungen oder doch wenigstens deren Anlagen hin zu untersuchen.

Schon im Jahre 1821 hatte Et. Geoffr. St. Hilaire bei

¹⁾ Kosmos 9, p. 157 (Marsh 1880 *Odontornithes*).

²⁾ Kosmos 10 p. 231.

zwei Embryonen von *Palaeornis torquatus* Papillen gefunden, die er für Zahnsäckchen ansah und den Zahnanlagen anderer Tiere für homolog hielt. Cuvier sprach sich über die Umwandlung dieser Zahnkeime dahin aus, dass die Hornschicht des Schnabels sich in derselben Weise über diese vaskulären Papillen ausbreitet wie der Schmelz über die Zähne der Säugetiere.

Erst im Jahre 1860 wurden diese Angaben wieder geprüft und zwar von Blanchard³⁾, der nun auch Dentin in diesen Vögelzähnen nachzuweisen versuchte. Er schreibt über seine Untersuchungen:

„Ayant eu l'occasion de me livrer à l'étude de deux espèces de Kakaotès (*Cacatua rosea* et *C. philippinarum*) sur des individus qui n'étaient pas encore tout à fait parvenus à l'état adulte, il me fut impossible de conserver aucun doute sur la présence de dents rudimentaires chez certains oiseaux, de dents enchâssées dans les os maxillaires . . .

En soumettant quelques unes de ces dents de Kakatoës avec une petite portion de l'os maxillaire à l'examen microscopique sous des grossissements de 300 à 350 diamètres, on reconnaît sans hésitation la structure de l'os avec ses corpuscules et celle de la substance qui constitue essentiellement les dents, la dentine avec ses canalicules parallèles ou un peu divergents

Il se forme chez certains oiseaux notamment chez les Perroquets (*Palaeornis torquatus*) un véritable système dentaire présentant par la structure et par l'enchâssement dans les os maxillaires les caractères ordinaires de dents.“

Es giebt also nach Blanchard bei gewissen Vögeln, besonders bei Papageien, ein wirkliches Zahnsystem, das sowohl durch seine äussere Struktur wie durch „Eingekieiltsein“ (l'enchâssement) die gewöhnlichen Charaktere der Zähne erkennen lässt, wenn es auch nur auf das jugendliche Alter beschränkt bleibt:

„Ce système d'abord constitué régulièrement, se déforme par le progrès de l'âge et disparaît tout à fait à une époque plus ou moins avancée de la vie de l'animal par suite du développement de l'os qui finit par le recouvrir en totalité.“

³⁾ Blanchard cf. Comptes rendus 1860 p. 540.

Gegen diese Ansicht wendet sich Fraisse ⁴⁾ 1881 ganz energisch. Er sagt:

„Papillen sind allerdings in den Hornschnäbeln der Papageien vielfach vorhanden, sie sind sehr gefässreich und werden von einer Schicht eigentümlich umgewandelter Hornzellen bekleidet, die Blanchard wahrscheinlich für Dentin gehalten hat, da man auf mikroskopischen Schnitten ein letzterem sehr ähnliches Bild erhält.

Von Zähnen kann nur dann die Rede sein, wenn man die Hornzähne mit in den Vergleich zieht. Echte Zähne sind bei den (heutigen) Vögeln nicht vorhanden. Ob eine erste Anlage derselben Anstoss zur Bildung der Hornzähne gegeben hat, ist sehr zweifelhaft, da wahrscheinlich die Hornzähne als sekundäre Bildungen zu betrachten sind.“

An anderer Stelle sagt Fraisse ⁵⁾, dass die Zahnpapillen (der Hornzähne) so mit dem Knochen zusammenhängen, dass sie anscheinend am Grunde ganz von demselben umfasst werden; es sind also kleine Alveolen vorhanden, und deshalb sagt Blanchard nicht zuviel, wenn er von „eingekeilten Papillen“ spricht.

Aber von wirklichen Zähnen kann trotzdem keine Rede sein.

1892 fand Röse ⁶⁾ bei jungen Embryonen von *Sterna Wilsoni* eine Zahnleiste, welche aber später an dem Verhornungsprozess der übrigen Kieferschleimhaut teilnimmt. Eine Umwachsung von Zahnpapillen durch diese Epitheleinsenkung findet bei *Sterna W.* nicht statt. Auch ist Röse der Ansicht, dass dies bei keinem anderen heutigen Vogel geschehe.

1896 veröffentlichte Albertina Carlsson, ⁷⁾ dass sie bei Embryonen von *Sterna hirundo* in dem lateralen Teile des Oberschnabels an der Spitze desselben eine Ektodermleiste gefunden habe, die jedoch über das Epithel nicht hervorrage. Embryonen von 10—37 mm Länge zeigten diese Leiste auf der Höhe ihrer Entwicklung. Mit dem Beginn der Verhornung der Mundschleimhaut tritt aber eine Rück-

⁴⁾ Fraisse: Sitzungsberichte der naturforsch. Gesellsch. zu Leipzig 1881. p. 16.

⁵⁾ Fraisse: Vortrag in der phys.-med. Gesellschaft. Würzburg, December 1879.

⁶⁾ Röse cf. Anat. Anzeiger 1892. p. 748.

⁷⁾ Albertina Carlsson cf. Anatomischer Anzeiger 1896. p. 72.

bildung der Ektodermleiste ein. Ebenso fand A. Carlsson die Verhältnisse im Unterschnabel.

Beim Sperling gelang es mir trotz sorgfältiger Untersuchung an keinem der mir zur Verfügung stehenden Embryonen, auch nur eine Spur einer Zahnanlage in dem Schnabelwulste nachzuweisen.

Wohl aber fand ich bei diesen Untersuchungen höchst eigentümlicher Weise zahlreiche Gebilde in der bindegewebigen Grundsubstanz des Schnabelwulstes, welche lebhaft an Tastkörperchen, die Endigungen der sensiblen Nerven in zellenartigen Organen, erinnerten, wie solche in letzter Zeit mehrfach in den Schnabelhäuten der Schwimmvögel gefunden worden sind.

Eine daraufhin vorgenommene Freilegung des Nervus trigeminus ergab weiter, dass ein Paar starke Zweige des zweiten Astes des fünften Hirnnerven sich in den Schnabelwulst einsenkten. Die feinere Verästelung dieser Nervenstränge konnte ich freilich makroskopisch nicht nachweisen. Der erste Ast des N. trigeminus beteiligt sich, soweit ich das feststellen konnte, nicht an der Innervation des Schnabelwulstes; er verläuft vielmehr ziemlich nahe der Medianlinie des Oberschnabels nach der Spitze desselben hin, wo er sich auflöst. Ob der dritte Ast, dessen Hauptteil nach der Spitze des Unterschnabels hinzieht, einige kleine Aestchen in den Schnabelwulst entsendet, konnte ich nicht sicher beobachten, doch möchte ich es durchaus nicht als unwahrscheinlich hinstellen.

Die mikroskopische Untersuchung ergab eine volle Bestätigung der durch die Ergebnisse der Präparation des N. trigeminus geweckten Erwartungen.

Behandlung des Materials.

Die mir zur Verfügung stehenden Exemplare des *Passer domesticus* umfassten alle Stadien der Entwicklung von den ersten sichtbaren Anlagen des Schnabels an bis zum ausgewachsenen Vogel. Freilich war die Reihe des Materials nicht so vollständig, dass jeder Tag der Entwicklung vertreten gewesen wäre.

Die Vögel wurden nämlich den Nestern im Freien lebender Sperlinge entnommen, und blieb es daher dem Zufall überlassen, wie alt die Jungen waren, die in meine

Hand kamen. Aus demselben Grunde ist es mir nicht möglich gewesen, das Alter der untersuchten Vögel genau zu bestimmen.

Die Fixierung des lebenswarmen Materials geschah in
1000 cem gesättigter Sublimatlösung
500 cem 50⁰/₀ Alkohol
5 cem Acid. ac. glac.

und nachheriger Ueberführung in allmählig verstärktem Alkohol.

Teilweise behandelte ich das Material auch nach der Golgischen Silberimprägnationsvorschrift.

Die Färbung wurde an dem geschnittenen Material mit Hämatoxylin vorgenommen.

Die mit verschiedenartig gelöstem Karmin versuchte Färbung ergab nicht genügende Resultate. Ebenso konnte ich mit der Methylenblaufärbung an dem fixierten Material im Gegensatz zu anderen Beobachtern, die durch die Färbung von frischen Objekten mittels Methylenblau gute Resultate erzielten, nur Ungenügendes erreichen.

Ausserdem wandte ich Vergoldung und Behandlung mit Osmiumsäure an.

Die Vergoldung nach Stöhr^{*)} geschah in der Weise, dass ich in einem Reagenzgläschen 8 cem einer 1⁰/₀ Goldchloridlösung mit 2 cem Ameisensäure gemischt bis zum Sieden erhitzte und die Flüssigkeit dreimal aufwallen liess. In die wieder erkaltete Mischung wurde der in mehrere Teile zerlegte Schnabel eingelegt und eine Stunde lang im Dunkeln darin belassen. Darauf wurden die Stückchen in destilliertem Wasser abgewaschen und in einer Mischung von 10 cem Ameisensäure und 40 cem destilliertem Wasser der Einwirkung des Lichtes ausgesetzt. Die Reduktion erfolgte innerhalb eines Tages, die Stückchen wurden dabei aussen dunkelviolett. Dann wurden die Teile wieder abgewaschen und in allmählich verstärktem Alkohol übergeführt. Dort wurden sie zur Verhinderung weiterer Reduktion im Dunkeln 8 Tage belassen, und darauf nach üblicher Vorbereitung in Paraffin eingebettet und in feine Schnitte zerlegt.

Eine zweite von Carrière (B. 53) angegebene Goldfärbungsmethode (nach Böhm) wandte ich ebenfalls an:

^{*)} Stöhr: Lehrbuch der Histologie und der mikrosk. Anat. des Menschen. Jena 1892. p. 21.

Dabei wurden die Präparate ungefähr 20 Minuten in Ameisensäure gebracht, bis sie ganz durchscheinend waren, dann in destilliertem Wasser kurz abgespült und auf 20 Minuten in eine 1⁰/₀ Goldchloridlösung gelegt. Hierauf wurden die Objekte, die natürlich vorher fixiert sein müssen, wieder in Destilliertem Wasser abgespült und in die Prichardsche Lösung:

1⁰/₀ Amylalkohol
1⁰/₀ Ameisensäure
98⁰/₀ dest. Wasser

übertragen. In dieser verblieben sie etwa 16 Stunden im Dunkeln. Darauf wurden die Stücke in destilliertem Wasser abgewaschen und in üblicher Weise durch Alkohol u. s. w. geführt bis zur Einbettung in Paraffin.

Von Wichtigkeit ist es hier für Erlangung guter Reaktionen, dass wenig Goldchlorid (Carrière nahm für eine ganze Anzahl Stücke nur ungefähr 10 cem der Lösung), dagegen sehr viel Prichardsche Lösung verwandt wird.

Die Mitfärbung anderer Gewebe wurde durch Eintauchen in $\frac{1}{4}$ ⁰/₀ Cyankaliumlösung in kurzer Zeit entfernt.

Die Silberimprägnation nach Golgi nahm ich in folgender Weise vor:

Die lebensfrischen Köpfe der Sperlinge wurden in die Fixierungsflüssigkeit nach Ramon y Cayal:

Kalibichronat 3,0 cem
1⁰/₀ Osmiumsäure 25,0 cem
dest. Wasser 100,0 cem

gelegt und aus diesem Härtungsgemisch direkt in 0,75⁰/₀ Höllensteinlösung übergeführt, woselbst sie 2—3 Tage verblieben. Darauf wurden die Präparate in allmählig verstärkten Alkohol gebracht und in 96⁰/₀ Alkohol bis zur definitiven Verarbeitung aufbewahrt. Sie wurden dann in der bekannten Weise in Paraffin eingebettet und recht dünn geschnitten, vom Paraffin befreit und nach Behandlung mit absolutem Alkohol in Terpentinöl oder Kreosot getaucht. Darauf wurden die Schnitte in Hydrobromsäure (10⁰/₀ Lösung) übergeführt und dort belassen bis das Aussehen der Schnitte ganz hell wurde. Darauf wurden sie gut ausgewässert und dann in üblicher Weise mit Hämatoxylin nachgefärbt. Schliesslich wurden sie mit allmählig verstärktem Alkohol und Benzol behandelt und mit einem Deckgläschen bedeckt.

Die so behandelten Objekte ergaben sehr brauchbare Bilder.

Ausserdem behandelte ich noch Präparate mit Osmiumsäure in folgender Weise:

Die zerschnittenen Schnäbel wurden in Ameisensäure gelegt bis sie durchsichtig waren. Darauf legte ich sie in 1⁰/₀ Osmiumsäure bis sie äusserlich braun gefärbt erschienen (nach ungefähr 2 Stunden trat dies ein) und spülte sie hierauf 24 Stunden in Wasser ab. Daran schloss sich die Ueberführung durch allmählig verstärkten Alkohol und Benzol-Alkohol bis zur Einbettung in Paraffin.

Ausserdem empfiehlt Scymonowicz (B. 57) noch eine Färbung mit Methylenblau, mit der ich jedoch keine guten Erfolge hatte, vielleicht weil meine Präparate schon ziemlich lange in Alkohol lagen, als ich die Methode anwandte.

Die Fixierung des Materials soll nach Scymonowicz überhaupt besser in Müllerscher Flüssigkeit, 1⁰/₀ Osmiumsäure, Mischung von

gesättigter Sublimatlösung 12 Teile
2⁰/₀ Osmiumsäure 2 „

oder Pikrin-Sublimat-Eisessig geschehen.

Der Behandlung der postembryonalen Stadien muss eine Entkalkung der Schnäbel vorangehen, da man nur, wenn man das nicht versäumt, die Schnitte so dünn wie zur Untersuchung nötig herzustellen vermag.

Ich bediente mich zur Entkalkung des vorher fixierten Materials einer 12—15⁰/₀ Salpetersäurelösung in destilliertem Wasser. Durch diese Flüssigkeit wurde die Entkalkung der Schnäbel in wenigen Tagen erreicht. Natürlich musste die Flüssigkeit mehrere Male erneuert werden.

Die an den so vorbereiteten Präparaten vorgenommene mikroskopische Untersuchung ergab, dass der Schnabelwulst des jungen Passer domesticus hauptsächlich aus faserigem Bindegewebe besteht, welches umhüllt wird von der Epidermis, und dessen Fasern sich gegen das Bindegewebe der angrenzenden Schnabelteile, wie aus Figur 1 ersichtlich, scharf abgrenzt. Zwischen den Fasern des Grundgewebes des Schnabelwulstes liegen, wie schon oben erwähnt, zahlreiche helle Zellen, Blutgefässe und Nervenäste. Die Blutgefässe lösen sich in ein ziemlich dichtes Kapillarnetz auf, die Nervenäste endigen in zahlreichen

Endkörperchen, deren ich zwei verschiedene Formen feststellen konnte:

Vatersche Körperchen und mehrzellige Nervenendkörperchen, die man vielleicht der Gruppe der Grandry'schen Körperchen einreihen könnte.

Vatersche Körperchen.

Die Vaterschen Körperchen werden bekanntlich auch Pacinische oder Herbstsche Körperchen genannt. Ich ziehe jedoch die Bezeichnung nach ihrem ersten Entdecker vor und werde daher im Folgenden nur des ersteren Namens mich bedienen.

Krause⁹⁾ will zwar in Rücksicht auf an und für sich geringe äusserliche Abweichungen von der Grundform der Nervenendkörperchen eine ganze Anzahl besonderer Bezeichnungen einführen, doch wollen mir seine Gründe für Einführung von Sonderbezeichnungen für die nur sehr wenig und in unwesentlichen Teilen von einander abweichenden Körperchen nicht genügend erscheinen, eine das Verständnis so sehr erschwerende Nomenklatur (Krause unterscheidet 13 verschiedene Formen und Bezeichnungen der Nervenendigungen) zu rechtfertigen. Ich bleibe also bei der oben angegebenen Benennung der jetzt näher zu betrachtenden Nervenendkörperchen.

Historisches.

Zuerst aufgefunden wurden die Vaterschen Körperchen bekanntlich 1741¹⁰⁾. Fast hundert Jahre später 1836 fand sie auch Pacini¹¹⁾, doch erkannten beide die Beziehung der Körperchen zum Nerven nicht so vollständig, wie es später festgestellt wurde. Aehnlich erging es einer ganzen Anzahl weiterer Beobachter, von denen ich hier nur namentlich aufführen will: Andral¹²⁾ 1837 und Lacauchie¹³⁾ 1843. Erst Henle und Kölliker¹⁴⁾ begründeten in ihrem 1844

⁹⁾ Krause cf. Archiv für mikrosk. Anatomie. Bd. 19. 1881. p. 53.

¹⁰⁾ Vater: Diss. de consensu corp. hum. Virtembergae 1741.

¹¹⁾ Pacini cf. Nuovo Giorn. dei Literati. Tom. 32. Pisa 1836.

¹²⁾ Andral cf. Observ. et propositions d'anat. et chirurgie et de médecine. 1837 p. 9.

¹³⁾ Lacauchie cf. Comptes rendus. 1843.

¹⁴⁾ Henle und Kölliker: Ueber die Pacinischen Körp. an den Nerven des Menschen und der Säugetiere. Zürich 1844.

herausgegebenen Werke unsere heutige Kenntniss dieser Nervenendigungen. Nach ihrer Beschreibung endigt die Nervenfaser des Körperchens entweder geteilt oder ungeteilt mit einer Anschwellung von verschiedener Form und Grösse „die jedoch keine Ganglienzelle ist.“

In den folgenden Arbeiten von Mayer¹⁵⁾ und Reichert¹⁶⁾ ist hauptsächlich von der Kapsel und ihrer Zusammensetzung die Rede. Todd and Bowman¹⁷⁾ lassen den Nerven einfach oder in zwei bis drei Aeste geteilt in knopfförmigen Anschwellungen ohne Kerne endigen.

Pappenheim¹⁸⁾ hat den Nerven oft in Schlingen gesehen. Bidder¹⁹⁾ und Strahl²⁰⁾ beschäftigen sich hauptsächlich mit der knopfförmigen Endanschwellung.

Im Jahre 1848 entdeckte Herbst²¹⁾ die Vaterschen Körperchen der Vögel mit einem Nerven, der in ein knopfförmiges Gebilde auslief, wie Herbst es auch vom Menschen nachwies. Diese knopfförmige Anschwellung liegt „manchmal in einer Ausbuchtung der inneren Kapsel, ohne jedoch mit ihr in irgendwelche Beziehung zu treten.“

Will²²⁾ fand eine knopfförmige Endigung der Nerven weder bei Säugetieren noch bei Vögeln. Hassall²³⁾ hingegen erwähnt wieder eine kleine Erweiterung der Nervenfaser.

Leydig²⁴⁾ untersuchte die Körperchen bei den Vögeln. Er behauptet, dass der Axencylinder hohl sei. Nach Huxley²⁵⁾

¹⁵⁾ C. J. Mayer: die Pac. Körperchen an den Nerven des Menschen und der Säugetiere. Zürich 1844.

¹⁶⁾ Reichert: Bemerkungen zur vergleich. Naturforschung im Allgem. und vergl. Betracht. über das Bindegewebe und die verwandten Gebilde. Dorpat 1845.

¹⁷⁾ Todd and Bowman: The Physiological Anat. and Physiol. of man. Vol. I. 1845.

¹⁸⁾ Pappenheim cf. Comptes rendus 1846.

¹⁹⁾ Bidder: Zur Lehre von dem Verhältniss der Ganglienkörper zu den Nervenfasern. Leipzig 1847.

²⁰⁾ Strahl cf. Archiv für Anat., Physiol., und wissenschaftl. Medicin. 1848.

²¹⁾ Herbst: die Pac. Körper und ihre Bedeutung. Göttingen 1848.

²²⁾ Will cf. Sitzungsber. d. K. Akademie der Wissensch. zu Wien 1850. Bd. 4.

²³⁾ Hassall: Mikrosk. Anat. des menschl. Körp. in gesund. und krank. Zustande. Leipzig 1852.

²⁴⁾ Leydig cf. Zeitschr. für wissensch. Zoologie Bd. 5. 1854.

²⁵⁾ Huxley cf. Quarterly Journal of microsc. Science Vol. II. 1854

verläuft der Nerv inmitten eines soliden Stranges und endigt nach und nach in der Substanz des letzteren.

Leydig²⁶⁾ wendet 1857 seine Auffassung auch auf die Vaterschen Körperchen der Säugetiere an. Die wahre Endigung des Nerven, so sagt er, sei der solide, mit einem feinen Kanal versehene Centralstrang. Keferstein²⁷⁾ scheint den ganzen Innenkolben als Terminalfaser aufgefasst zu haben und behauptet von dieser, dass sie sich manchmal gabelig teile und in einem Knopfe endige, von welchem sehr feine Ausläufer ausgingen. In diesem Knopfe befände sich sehr konstant ein dunkler Raum. Nach Virchow²⁸⁾ endigt der Axencylinder einfach, oder, was öfters vorkommt, mit kleinen kolbigen Anschwellungen. W. Krause²⁹⁾ nimmt ähnlich wie Leydig die Nervenfasern, die im Innenkolben verläuft, als eine mit einer halbflüssigen, homogenen Masse erfüllte Röhre an, in welcher Fett und Albumin enthalten sei und lässt sie mit einer knopfförmigen Anschwellung aufhören. Jacobowitsch³⁰⁾ glaubt, dass der nackte Axencylinder mit einer oder mehreren Nervenzellen endige. Engelmann³¹⁾ betrachtet den Innenkolben als eine Fortsetzung der Markscheide, in deren Innerem der Axencylinder verläuft und in einen Knopf oder eine Verdickung ausgeht. Hoyer³²⁾ giebt an, dass er den Nerven stets mit einer knopfförmigen Anschwellung aufhören sah, in welcher hier und da Etwas wie ein Hohlraum zu sehen war.

Ciaccio³³⁾ sah, dass sich die Nervenfasern stets am Ende des Innenkolbens teilte, und jeder Zweig in einer „Ganglienzelle“ endigte, in deren Hülle die Schwannsche Scheide überging, und in deren Protoplasma sich der Axencylinder verlor.

²⁶⁾ Leydig: Lehrbuch d. vgl. Histologie 1857.

²⁷⁾ Keferstein cf. Nachrichten von der G. A. Universität und der Kgl. Gesellschaft der Wissensch. zu Göttingen. 1858. Nr. 8.

²⁸⁾ Virchow: Die Cellularpathologie. Berlin 1858.

²⁹⁾ W. Krause: Die terminalen Körperchen 1860.

³⁰⁾ Jacobowitsch cf. Comptes rendus. 1860.

³¹⁾ Engelmann cf. Zeitschrift für wissenschaftl. Zoologie Bd. 13. 1863.

³²⁾ Hoyer cf. a) Archiv für Anat. Physiol. und wissenschaftl. Med. 1864. b) Lehrbuch der Anat. d. Menschen 1875.

³³⁾ Ciaccio cf. Centralblatt für die med. Wissenschaften. 1864 Nr. 26.

Paladino³⁴⁾ beschreibt die Vaterschen Körperchen des Menschen als von einem reichen Netz von Nervenfasern durchzogen. Die Fasern sollen in den interkapsulären Räumen mit besonderen Nervenzellen endigen. Bei der Katze hat er jedoch dies Netz nicht gefunden. Nach Beale³⁵⁾ teilt sich eine Spitze der Terminalfaser in mehrere Zweige, die in Form granulierter Fasern durch die Lamellen der Kapsel nach unten verlaufen, und die in Verbindung mit vielen Zellen zu stehen scheinen. Bruch³⁶⁾ findet in den Vaterschen Körperchen aus dem Mesenterium der Katze oft blasse, mit Kernen versehene Fasern, die die Fortsetzung der Terminalfaser seien. Sie treten nach seiner Meinung durch die Kapsel nach aussen hervor und verlieren sich in dem ungebundenen Bindegewebe. Leydig³⁷⁾ untersuchte die Vaterschen Körperchen im Schnabel der Schnepfe und sah zwei deutlich ausgesprochene Längsreihen von „kern-ähnlichen Gebilden“ an dem Innenkolben herabziehen. Die Kerne hatten von aussen die Form von dunklen viereckigen Theilen, eines vom andern durch einen engen Hohlraum geschieden. Der „Axenkanal“ des Kolbens zeigt sich nach Leydigs Ansicht im Stiel des Kolbens mit vollkommener Klarheit. Doch konnte er im Bereich der viereckigen Körperchen den „Axenkanal“ nicht wahrnehmen.

Michelson³⁸⁾ lässt den Nerv in einer birnförmigen Anschwellung endigen, die keine Ganglienzelle sei. Nach Grandry³⁹⁾ teilt sich das Ende der Terminalfaser in eine grosse Anzahl feiner Fibrillen, die alle in einer runden, granulierten Masse endigen. Goujon⁴⁰⁾ untersuchte die Körperchen des Papageienschnabels und fand, dass die Terminalfaser der selben in ein abgeplattetes erweitertes Ende übergehe, oder einfach abgerundet authöre. Nach Nepveu⁴¹⁾ ist die Endan-

³⁴⁾ Paladino cf. Rendic. della R. Acad. delle Science fisiche e matem. di Napoli 1886.

³⁵⁾ Beale cf. The Medical Times and Gazette 1867. Vol. I.

³⁶⁾ Bruch: Untersuchungen über die Entwick. d. Gewebe bei den warmblütigen Tieren. (Senkenburger Gesellschaft 1868 Bd. 4 und 6).

³⁷⁾ Leydig cf. Archiv f. mikroskop. Anat. 1868 Bd. 4. p. 995.

³⁸⁾ Michelson cf. Archiv f. mikrosk. Anatomie 1869. Bd. 5.

³⁹⁾ Grandry cf. Journal de l'anat. et de la physiol. norm. et path. p. Robin 1869.

⁴⁰⁾ Goujon cf. Journal de l'anat. et de la physiol. norm. et path. 1869.

⁴¹⁾ Nepveu: Nach Krauses allgem. und mikroskop. Anatomie citiert.

schwellung eine Terminalganglienzelle. Ihlder⁴²⁾ nimmt an, dass die Terminalfaser die Fortsetzung der ganzen Nervenfasern und nicht nur des Axencylinders sei. Er hält sie für hohl und abgeplattet und lässt sie in einer nicht immer deutlich erkennbaren Ganglienzelle endigen. In einer zweiten sehr ausführlichen Arbeit vertritt Ciaccio⁴³⁾ seine frühere Ansicht; die Ganglienzelle soll denjenigen des Kleinhirns sehr ähnlich sein. In ihren Kern sah er manchmal einige Fasern des Axencylinders eintreten und dort endigen. Key und Retzius⁴⁴⁾ geben an, dass sich die Terminalfasern gewöhnlich in verschiedene Fibrillen teilen, die einen sehr mannigfaltigen Verlauf haben; stets endigt jedoch der Nerv entweder geteilt oder ungeteilt in sogenannten „Endknospen“, die aus einer granulierten glänzenden Masse bestehen, und deren Oberfläche sehr oft höckerig ist. In diese Masse senkt sich die Terminalfaser ein, deren Fibrillen im Augenblick des Eintretens ein wenig auseinander weichen. In vielen dieser Knospen sieht man eine Einteilung in rundliche, dicht zusammen liegende Partien, in welchen jede einzelne Fibrille ihr Ende findet. A. Budge⁴⁵⁾ fand um die Terminalfaser herum zahlreiche Zellen, die durch ihre Form und Grösse leicht von den im Innenkolben vorhandenen bindegewebigen Gebilden zu unterscheiden sind. Der Nerv schwillt an seinem Ende etwas an, was durch ein auseinanderweichen der Fibrillen verursacht wird. Letztere „gehen um die schon erwähnten Zellen herum, legen sich wieder aneinander und verzweigen sich von Neuem.“

Es entsteht somit ein Netzwerk, welches mehr oder weniger vollständig die Zellen in sich aufnimmt. Nach Przewoski⁴⁶⁾ endigt der Nerv beim Menschen mit einer kolbenförmigen Verdickung. Schäfer⁴⁷⁾ sah die Terminalfaser mit einer homogenen oder granulierten Verbreiterung

⁴²⁾ Ihlder cf. Archiv f. Anatomie, Physiol. und wissensch. Medicin 1870.

⁴³⁾ Ciaccio cf. Memoire della R. Acad. delle Science di Torino Ser. II.

⁴⁴⁾ Key und Retzius cf. Archiv f. mikr. Anat. Bd. 9. 1873.

⁴⁵⁾ A. Budge cf. Centralblatt für die med. Wissensch. 1873.

⁴⁶⁾ Przewoski cf. Archiv für path. Anat. und Physiol. und für klinische Medicin. Bd. 63. 1875.

⁴⁷⁾ Schäfer cf. Quarterly Journal of microscop. Science. New Series. Nr. 58. 1875.

von sehr verschiedener Grösse endigen. Wenn sie granuliert war, sah er die Fibrillen des Axencylinders sich in der Substanz ausbreiten. War dieselbe sehr gross, unterschied er in ihr einen hellen Kern mit Kernkörperchen. Arndt⁴⁸⁾ fand bei der Katze nie den nackten Axencylinder in einem knopfförmigen Gebilde endigen. Derselbe hörte abgerundet auf oder spitzte sich zu und verlor sich dann in der molekulären Masse des Innenkolbens.

Später gaben Key und Retzius⁴⁹⁾ ein ausführliches Werk über die Nervenendigungen heraus und beschrieben darin, das die Terminalfaser beim Menschen geteilt oder ungeteilt in einer Endknospe von mannigfacher Gestalt, Lage und Form endigt. Dieselbe ist rund, birnförmig, pilzartig u. s. w. und besteht aus einer granulierten höckerigen Masse. Diese Unebenheiten schienen durch eine globuläre Zusammensetzung der Masse bedingt zu sein. In diesen globuli sollen die Fibrillen des Axencylinders einzeln endigen. Bei den Vögeln fanden sie die Vaterschen Körperchen in sehr verschiedenen, (hauptsächlich 3) Formen vor. Im Wesentlichen bestanden die Körperchen aus einer verhältnismässig dünnen Kapsel, einer inneren breiten körnigen Partie und einem in der Axe des Körperchens verlaufenden Strange. Die körnige Partie der Kapsel liess ein System von quergeschnittenen Fasern erkennen, welche das Körperchen umfassten und sich unter schiefen Winkeln kreuzten. Durch Einwirkung von Essigsäure, Holzessig und Goldchlorid flossen die Fasern zu einer fast homogenen Masse zusammen.

Jzquierdo⁵⁰⁾ untersuchte die Vaterschen Körperchen der Katze. Er fand die verschieden dicke Terminalfaser in Form eines Bandes, welches gegen das Ende zu sich verjüngte, gelegentlich aber auch gleich dick blieb. Eine Teilung im Innenkolben konnte er bei der Katze nicht beobachten. Die Terminalfaser sah er von einer glänzenden Hülle mit cirkumscribten Verdickungen umgeben, von der er als wahrscheinlich annimmt, dass sie eine Fortsetzung der

⁴⁸⁾ Arndt cf. Archiv für pathol. Anatomie. Bd. 65. 1875.

⁴⁹⁾ Key und Retzius: Studien in der Anatomie des Nervensystems und des Bindegewebes. 2. Hälfte. 1. Abt. 1876.

⁵⁰⁾ Jzquierdo: Beiträge zur Kenntnis der Endigung der sensiblen Nerven. Diss. Strassburg 1879.

Markscheide sei. Die Endigung der Terminalfaser fand er in einer Anschwellung oder in einer freien Spitze.

Merkel⁵¹⁾ beschreibt die Vaterschen Körperchen der Vögel sehr eingehend gestützt auf die Angaben von Key und Retzius. Er spricht hauptsächlich vom Innenkolben. Er sah an den beiden Kernreihen des Innenkolbens der Papageien und der Schnepfe, die er hier besonders dicht und regelmässig fand, oft dunkle schattenartige Querbinden, welche die beiden Reihen mit einander verbanden und nimmt an, dass diese Querbinden protoplasmatischer Natur seien. Die Kernreihen waren nicht bei allen Species gleich regelmässig geordnet, oft waren grosse Lücken in den Reihen, oder die Reihen wurden unregelmässig (Huhn). Häufig sah er, wie auch schon Key und Retzius ausserhalb der Zellen des Innenkolbens noch ein vollständiges Häutchen mit eigenen Kernen.

In der Kapsel unterschied er ein inneres und ein äusseres Lamellensystem, welche direkt aus den Perineural-scheiden hervorgingen. Die äussere Scheide bog beim Beginn des Körperchens ab, um die Hülle zu bilden, während die inneren mit dem Axencylinder in das Innere des Körperchens eindrangen und diesen hier einhüllten. Der freie Raum zwischen beiden Lamellensystemen wurde durch Bindegewebsfibrillen eingenommen. Diese waren meist in so grosser Menge vorhanden, dass sie den grössten und am meisten ins Auge fallenden Teil des Körperchens ausmachten. Die Bindegewebsfibrillen entwickeln sich nach Merckels Ansicht aus den Längsfasern, welche man schon an der Scheide der zutretenden Nerven erkennt, die ihrerseits zu den äusseren und inneren Lamellen wird.

W. Krause⁵²⁾ giebt eine Zusammenstellung der bis dahin aufgefundenen Nervenendigungen und führt für jede auch nur kleine Abweichung von der Grundform eine besondere Bezeichnung an; die dadurch hervorgebrachte Vermehrung der Namen erschwert jedoch die Uebersicht über das ganze Gebiet bedeutend.

Carrière⁵³⁾ untersuchte die Nervenendigungen des Entesschnabels. An der Kapsel derselben sah er das äussere

⁵¹⁾ Merkel: Ueber die Endigungen der sensiblen Nerven in der Haut der Wirbeltiere. Rostock 1880.

⁵²⁾ W. Krause cf. Archiv für mikr. Anatomie Bd. 21. 1882. p. 146.

⁵³⁾ Carrière cf. Archiv f. mikrosk. Anatomie Bd. 21. 1882. p. 146.

und das innere Lamellensystem ohne scharfe Grenze in einander übergchen. Den Innenkolben lässt er aus Zellen zusammengesetzt sein, die in zwei Längsreihen angeordnet einander diametral gegenüber stehen. Ihre Grenzen konnte er in Form einer Zickzacklinie (Raphe) in der Mittellinie des Innenkolbens auffinden. Ihre Kerne lagen in Anzahl und Lage den Zellen entsprechend zu beiden Seiten des Innenkolbens; nur die der beiden letzten Zellen machten eine Ausnahme, indem sie bei seitlicher Lage der übrigen Kerne auf oder unter dem Innenkolben gelegen, mit der zugehörigen Zelle also um 90^0 gedreht waren. Am Ende zeigt der Innenkolben eine Anschwellung.

Die Zellen des Innenkolbens sind nach Carrières Beschreibung halbmondförmig gestaltet und mit denen der gegenüberliegenden Seite zu Ringen vereinigt, welche den Axencylinder einhüllen. Diese Ringe schliessen eng an einander und bilden den Innenkolben, der somit eine Röhre oder einen Hohlcyylinder darstellt. An dem Ende schliessen die vorher wegen ihrer besonderen Lagerung erwähnten zwei Endzellen als „Haube“ den Hohlcyylinder ab; das andere Ende dagegen ist offen, um den Axencylinder eintreten zu lassen. Die Anzahl der „Doppelzellen“ richtet sich nach der Länge des Innenkolbens. Carrière zählte bei der Ente 7—10, bei der Gans 12—18; natürlich entsprach diesen Zahlen die Anzahl der Kerne.

Den Nerven fand unser Beobachter stets in der Längsachse des Körperchens eintreten, entsprechend dem offenen Ende des Innenkolbens.

Die Henlesche Scheide setzt sich nach Carrière unter Verlust ihrer Kerne auf den Innenkolben fort und umgiebt denselben als zarte Membrom. Die Markscheide dagegen begleitet den Nerven bis zum Innenkolben und endigt vor demselben plötzlich. Ebenso ist es mit der Schwannschen Scheide, welche als dünnes, durch Alkoholbehandlung runzelig werdendes Häutchen deutlich zu verfolgen war.

Der Axencylinder wurde nach dem Eintritt in die Lamellenhülle dünner, bis er nach dem Eintritt in den Innenkolben wieder anschwell und am Ende des Innenkolbens mit einer kugeligen Erweiterung endigte, wie das schon von Herbst⁽²¹⁾ beobachtet wurde. Die Endkugel des Axencylinders

erfüllt die Haube, welche wie beschrieben von den letzten Doppelzellen des Innenkolbens gebildet wird.

Der Querschnitt eines Vaterschen Körperchens zeigte, dass der Axencylinder im Innenkolben noch von einem Mantel umhüllt ist, dessen Substanz Carrière jedoch nicht ausfindig machen konnte.

In Bezug auf die Lagerung der Vaterschen Körperchen fand Carrière, dass sie, wie schon früher öfter gesehen und festgestellt war, mit ihrer Längsachse immer nahezu parallel der Oberfläche der Haut liegen.

Schwalbe⁵⁴⁾ bringt die Texturverschiedenheiten der Terminalkörperchen nicht in Zusammenhang mit deren Funktion, da sie zumeist nur die umhüllenden Teile, nicht das Wesen der Nervenendigung betreffen. Zugleich giebt er eine Beschreibung der Vaterschen Körperchen des Menschen, die er nach ihrem Fundorte sehr verschieden gross fand. Die meisten messen nach seinen Angaben 2—3 mm im Längen- und 1—2 mm im Breitendurchmesser. Aehnliche Angaben macht Kölliker⁵⁵⁾ über dieselben Körperchen. Dogiel⁵⁶⁾, der die Schnabelhaut der Gans und Ente untersuchte, fand ausser den bekannten Verhältnissen, dass die Endverdickung des Axencylinders aus einem Bündelchen kurzer, zuweilen umgebogener Fäden bestehe, zwischen welche eine gewisse Menge schwachkörniger Substanz sich einlagere; durch die letzten werde die charakteristische Form der terminalen Verdickung bewirkt. Ausserdem bemerkte er, dass der Axencylinder nach seinem Eintritt in den Innenkolben „nicht selten“ in 2—3 variköse Aestchen zerfalle, die bis zum Ende des Kolbens verliefen und in den beschriebenen Verdickungen endigten. Weiter giebt er an, dass der geteilte Axencylinder in mehreren von einander getrennten Kolben endigte.

Auch Scymonowicz⁵⁷⁾ giebt im Jahre 1896 in seiner Arbeit über die Nervenendigungen im Entenschnabel eine

⁵⁴⁾ Schwalbe: Lehrbuch der Anatomie der Sinnesorgane. Erlangen 1887. p. 1.

⁵⁵⁾ Kölliker: Handbuch der Gewebelehre des Menschen. Bd. 1. Leipzig 1889.

⁵⁶⁾ Dogiel cf. Archiv für Anatomie und Entwicklungsgesch. Anat. Abt. 1891 p. 182.

⁵⁷⁾ Scymonowicz cf. Archiv f. mikrosk. Anatomie und Entwicklungsgeschichte 1896. Bd. 48. p. 329.

ausführliche Beschreibung der hier gefundenen Vaterschen Körperchen. Er fand dieselben 0,160—0,180 mm lang und 0,075—0,095 mm breit. Der Längsdurchmesser lag immer parallel zur Oberfläche der Haut. Die Henlesche Scheide der eintretenden Nervenfasern lässt er in die bindegewebige Hülle des Nervenendkörperchens sich fortsetzen, während die Markscheide an der Grenze des Innenkolbens das Myelin verlor, und die Schwammsche Scheide bis zur Plasmahülle des Innenkolbens sich verfolgen liess. Der Axencylinder verlief im Innenkolben geradlinig und zeigte an seinem Ende eine Anschwellung. Um diese Endverdickung herum fand Seymonowicz 3—5 Zellen gelagert, ausserdem noch an zwei sich gegenüber liegenden Seiten des Innenkolbens je eine Reihe von 6—10 Zellen. Er hält es für wahrscheinlich, dass diese Zellen in ihrer Funktion den später zu erwähnenden „Deckzellen“ der Grandry'schen Körperchen ähnlich oder gar identisch seien.

Die Kapsel soll durchweg aus Lamellen bestehen und das Bindegewebe der umliegenden Cutis darum eine Hülle bilden.

Obwohl die Vaterschen Körperchen mitunter in der Nähe der Epidermis gelagert waren, fand er sie doch meist in den tieferen Schichten des Bindegewebes.

Eigene Beobachtungen.

Die von mir im Schnabelwulst des jungen Sperlings aufgefundenen Vaterschen Körperchen sind bedeutend kleiner als die bisher untersuchten der Vögel. Ich fand dieselben im Längendurchmesser durchschnittlich 0,088 mm und im Breitendurchmesser 0,05 mm gross. Seymonowicz giebt die Grösse der Vaterschen Körperchen im Entenschnabel auf 0,160 mm und 0,07—0,095 mm an. Diese Vaterschen Körperchen der Ente sind also fast noch einmal so gross als die des Sperlings. Man wird es daher begreiflich finden, dass es mir mit den mir zur Verfügung stehenden Vergrösserungen (Leitz'sches Mikroskop: Okular 1, Objektive 4 und 7, Oelimmersionslinse ¹/₁₂) nicht gelang, ebenso genau in die letzten Einzelheiten des Baues der Nervenendkörperchen einzudringen wie anderen Beobachtern bei Gans, Ente u. s. w.

Die auffallenden Grössenunterschiede zwischen den von mir beobachteten Vaterschen Körperchen und denen

der Säugetiere (Schwalbe⁽⁵⁴⁾ giebt die Grösse derselben beim Menschen bekanntlich auf 2—3 mm an) konnte ich selbst konstatieren, da mir durch Herrn Geh. Rat Leuckart Gelegenheit wurde, die betreffenden Gebilde aus dem Mesenterium und der Leberpforte der Katze in frischem Zustande zu untersuchen. Dieselben hatten eine Länge von ungefähr 1 mm und waren ohne Mühe makroskopisch erkennbar. Diese Grössenunterschiede sind auch erklärlich, wenn man berücksichtigt, dass die Körperchen nach Key und Retzius auch bei denselben Individuum oft sehr wechselnde Dimensionen besitzen.

Die Gestalt der Vaterschen Körperchen im Schnabelwulst des Sperlings ist ziemlich regelmässig ovoid. In das umgebende faserige Bindegewebe sind sie so eingelagert, dass sich die Bindegewebsfasern der nächsten Umgebung dichter an einander schliessen, als an anderen Stellen des Grundgewebes und auf diese Weise eine kapselartige Hülle bilden, in deren Inneres das Vatersche Körperchen sich einbettet.

Die Grösse der Körperchen beträgt, wie schon erwähnt, in der längeren Achse gemessen meist 0,088 mm, in der kürzeren 0,06 mm. Auch der Querschnitt erscheint nicht vollständig kreisrund, indem die Dicke meist um 0,01 mm geringer ist als die Breite.

Im Längsschnitt (Figur 2) zeigt sich zunächst folgender Bau:

Das Körperchen wird, wie schon oben gesagt, von einer Schicht dicht zusammen gedrängter Bindegewebsfasern eingehüllt, welche sich nach aussen hin ohne scharfe Grenzen in die Fasern des übrigen Bindegewebes verlieren. Nach innen zeigt diese Bindegewebshülle eine sehr feine, stark lichtbrechende Schicht, welche sich deutlich absetzt und bis auf die Hüllen der zutretenden Nervenfasern zu verfolgen ist. An Präparaten, an welchen (aus unbekannter Ursache) eine Schrumpfung des Körperchens eingetreten ist, bleibt diese Schicht meist mit der nicht geschrumpften Hülle in Verbindung (Figur 1, S). Mit der alsbald zu beschreibenden eigentlichen Kapsel des Vaterschen Körperchens steht sie in solchen Fällen durch einzelne Fasern in Verbindung, die an den Schrumpfstellen deutlich gedehnt erscheinen. Diese Fasern stellen eine ziemlich innige Verbindung zwischen der inneren Schicht der Bindegewebshülle und der eigent-

lichen Kapsel her. Mitunter zeigt es sich aber auch, dass die erwähnte Schicht durch die Schrumpfung von der umgebenden Bindegewebshülle, die nie mit schrumpfte, losgelöst wurde, mit der Kapsel des Körperchens, aber in festem Zusammenhange blieb (Figur 3).

An diesen Bildern erkennt man dann die faserige Verbindung der Schicht auch mit der Bindegewebshülle ganz ähnlich, wie ich sie mit der Kapsel des Körperchens feststellen konnte. Diese faserige Verbindung zwischen Bindegewebshülle und Kapsel des Körperchens lässt wohl darauf schliessen, dass die Vaterschen Körperchen ziemlich fest mit der äusseren Hülle in Verbindung stehen, und dass die innere Schicht der bindegewebigen Hülle sich wahrscheinlich gleichfalls aus Fasern zusammensetzt, obwohl ich dies direkt nachzuweisen ausser Stande war.

Auf die äussere bindegewebige Hülle folgt nun nach innen die eigentliche Kapsel des Vaterschen Körperchens. Dieselbe färbt sich nach der Silberimprägnation dunkel und zeigt dabei zahlreiche rundliche Kerne. Ihre Struktur ist lamellös, wie hauptsächlich an Anschnitten deutlich zu erkennen ist. Die Lamellenlage ist ungefähr $\frac{1}{3}$ so breit als der in der Mitte gelegene Innenkolben. An der Eintrittsstelle der Nervenfaser lässt sie sich kontinuierlich in die Hüllen derselben hinein verfolgen, sodass sie offenbar aus diesen hervorgeht. Die zahlreichen Kerne sind denen der Hülle der Nervenfaser gleich; sie haben eine rundliche oder mehr langgestreckte Gestalt. Die Abgrenzung der lamellosen Kapsel gegen die äussere Bindegewebshülle resp. deren innere Schicht, erscheint durch die Färbung scharf markiert, ist aber damit wie durch die oben beschriebene faserige Verbindung bewiesen, in Wirklichkeit nicht ohne Zusammenhang.

Die lamellöse Schichtung dieses Teiles des Vaterschen Körperchens lässt sich nicht auf den ersten Blick in wünschenswerter Klarheit erkennen, da die Lamellen ausserordentlich dünn sind. Wohl aber lässt sie sich an Schnitten nachweisen, welche das Körperchen in schräger Richtung getroffen, dasselbe also angeschnitten haben.

Nach innen folgt auf diese lamellöse Schicht eine breite helle Zone, welche bei weitem den grössten Teil des Innenraumes des Vaterschen Körperchens einnimmt. Sie bildet demnach eine Art Blase, welche nach der Eintrittsstelle

der darin enthaltenen und endigenden Nervenfasern hin so weit offen ist, dass diese eben eintreten kann.

In der hellen Substanzmasse dieses Innenteiles lassen sich ziemlich spärlich verteilte Kerne erkennen, welche zwei bis drei Nucleoli enthalten. Um dieselben herum liegt eine dünne Protoplasmaschicht, die sich zipfelartig in lange Fäden auszieht und mit den fadenförmigen Ausläufern der benachbarten Zellen zu einem weitmaschigen zarten Netzwerk zusammenfließt. Es ist offenbar, dass es sich in dieser Netzwerkmasse um eine Art weichen Bindegewebes handelt, welches schalen- oder kapselartig den Centralteil des Körperchens umgiebt.

Key und Retzius⁽⁴⁹⁾ beschrieben ähnliche Bildungen an den Längsschnitten Vaterscher Körperchen der Vögel, doch glaubten sie dieselben auf einen Zersetzungsprozess zurückführen zu können.

Im frischen Zustande fanden sie die helle Zone ihrer Körperchen aus einer Unzahl kleiner, dicht gedrängter glänzender Punkte zusammengesetzt, welche keinerlei bestimmte Gruppierung einhielten. (In Figur 9 der Tafel 15 geben Key und Retzius eine Abbildung eines solchen Körperchens). Die schmalen Zwischenräume zwischen diesen Punkten erschienen hell und durchsichtig. Von den Punkten gingen gegen die Achse des Körperchens hin Verlängerungen ab, deren Kontouren allmählich schwach wurden und schliesslich verschwanden. Bei genauerer Verfolgung der Ausläufer fanden Key und Retzius, dass sie Fasern darstellten, welche circulär und in schiefen Winkeln sich kreuzend um das Körperchen herumliefen.

Durch Behandlung mit Essigsäure, Holzzessig oder Goldchloridlösung zerflossen diese Fasern zu einer fast homogenen Masse. Die in Figur 6 der Tafel 15 ihres Werkes gegebene Abbildung eines so behandelten Körperchens zeigt ganz ähnliche Figuren, wie ich sie in der von mir beschriebenen Bindegewebszone auffand, besonders an denjenigen Stellen, wo auf den Schnitten das Protoplasma einer Bindegewebszelle direkt unterhalb des Kernes getroffen wurde und das Protoplasma dann ohne Kern ist. Trotzdem aber dürfte kaum eine tiefer gehende Uebereinstimmung mit dem von mir beschriebenen Verhalten vorliegen.

Die Bilder, die Key und Retzius durch Zersetzung der Fasern erhielten, zeigen eine fast homogene Inhaltsmasse,

während an meinen Schnitten die Bindegewebskerne, umgeben von dem direkt in die Ausläufer sich forsetzenden Protoplasma deutlich zu erkennen sind. Wo ein Protoplasma-klümpchen mit seinen Ausläufern ohne Kern sich zeigte, war dieser auf dem Nachbarschnitte nachzuweisen. Auch das etwas rätselhafte Eindringen des Bindegewebes in die Kapsel werde ich unten zu erklären versuchen.

Die bindegewebige Inhaltsmasse umschliesst nun von allen Seiten den Centralteil des Körperchens vom Eintritt der Nervenfaser an bis zu dem dieser Stelle gegenüber liegenden Ende. An der Eintrittsstelle legt sie sich der Nervenfaser dicht an, so dass diese kaum durchtreten kann. Sie erscheint an dieser Stelle verjüngt, nach dem entgegengesetzten Teile des Körperchens zu aber wird sie schnell dicker, bis sie in dessen Nähe wieder abnimmt. Schliesslich trennt sie in einer mehr oder weniger dicken Schicht den Centralteil von dem äusseren lamellösen Kapselsystem.

Das Bindegewebe, welches die hier beschriebene Umhüllung bildet, geht aus der in der Scheide der zutretenden Nervenfaser enthaltenen Bindesubstanz hervor. Es zeigt sich nämlich an der Eintrittsstelle der Nervenfaser, dass sich die Protoplasmafäden der Innenmasse auf die Hülle der Nervenfaser fortsetzen. Bei genauerer Untersuchung erkennt man deutlich auch innerhalb der Nerven-hülle Bindegewebszellen, welche mit denen der Innenmasse in Verbindung stehen. Die Hülle der Nervenfaser nimmt dieses Bindegewebe wahrscheinlich auf ihrem Wege durch das Grundgewebe des Schnabelwulstes, oder auch schon früher auf. Ich sah beim Verfolgen einer solchen Nerven-faser stets eine innige Berührung zwischen der Hülle derselben und dem umgebenden Bindegewebe, konnte jedoch eine direkte Verbindung beider, obwohl ich sie für sehr wahrscheinlich halte, nicht nachweisen.

Veranschaulicht werden diese Verhältnisse durch Figur 2, welche einen Längsschnitt durch ein Vatersches Körperchen aus dem Schnabelwulste unseres Vogels darstellt. Die Abbildung ist an der Eintrittsstelle der Nervenfaser etwas schematisch gehalten. An den natürlichen Schnitten sieht man stets noch unter dem bindegewebigen Teile der Nerven-hülle zahlreiche Kerne und Lamellen der Kapsel durchschimmern, die ja auch an der Eintrittsstelle der Nervenfaser die bindegewebige Innenmasse rings um-

schliesst. Im Interesse der Deutlichkeit des Bildes habe ich hier die lamellöse Kapsel in meiner Figur weggelassen und nur den bindegewebigen Teil der Nervenhülle dargestellt.

Innerhalb des bindegewebigen Füllsels liegt nun der Centralteil des Körperchens. Dieser zeigt an beiden Seiten je eine Reihe von runden, mit Hämatoxylin sich stark färbenden Kernen, welche, wie die Betrachtung des Querschnittes (Figur 3) zeigt, den von Carrière beschriebenen halbkreisförmigen Zellen des Innenkolbens entsprechen. Der untere Teil des Innenkolbens, der sich gegen die Eintrittsstelle der Nervenfaser hin verjüngt, zeigt keine Zellkerne. Hier ist also auch kein Innenkolben mehr nachzuweisen, da dieser ja in der Hauptsache nur durch die dem Nerven aufliegenden Zellen gebildet wird. Nach dem Ende des Körperchens hin liegt (Figur 2) ein Kern direkt unter den Innenkolben, er entspricht einer jener Zellen, die nach Carrière die sogenannte „Haube“ bilden.

Diese „Haube“ besteht aus zwei Zellen entsprechend den bei der Betrachtung des Querschnittbildes näher zu beleuchtenden Hüllzellen des Innenkolbens. Sie unterscheiden sich aber von den übrigen dadurch, dass sie gegen diese um 90° gedreht sind, so dass ihre Kerne, bei seitlicher Lage der übrigen Kerne, bei der diese ziemlich regelmässig an einander gereiht sind, auf resp. unter den Innenkolben zu liegen kommen. Die Abbildung (Figur 2, H) zeigt einen solchen Haubenzellenkern unterhalb des Innenkolbens. Sonst aber behalten die Haubenzellen die typischen Eigenschaften der übrigen Hüllzellen der Nervenfaser innerhalb des Körperchens. Besonders hervorzuheben ist nur noch, dass die beiden Haubenzellen nicht einen oben und unten offenen Ring, sondern eine geschlossene Kappe, die sogenannte „Haube“ bilden, welche den Innenkolben an seinem Ende abschliesst.

Die Haube erscheint etwas dicker, als der übrige cylindrische Teil des Innenkolbens. Es hängt dies damit zusammen, dass der im Inneren des Innenkolbens verlaufende Axencylinder an seinem Ende sich faserig auflöst und so eine kugelige Verdickung aufweist. Diese kugelige Endigung liegt gerade im Innern der Haube und treibt diese etwas auf.

Den Axencylinder konnte ich nicht überall deutlich im ganzen Verlaufe verfolgen, da er (wie auch aus Figur 2 er-

sichtlich) meist von einer durch die Golgische Silberimprägnation dunkel gefärbten faserigen Schicht bedeckt war. Diese Schicht entspricht dem bei der Betrachtung des Querschnittes noch näher zu beschreibenden „Mantel“, der den Axencylinder innerhalb der Hüllzellen umgiebt.

An seinem Ende löst sich der Axencylinder mehr oder weniger büschelförmig in Fasern auf. Die Fasern ordnen sich kugelig an und geben so dem Ende des Axencylinders ein gleichfalls kugeliges Ansehen. Im Uebrigen verläuft der Axencylinder innerhalb des Körperchens ziemlich gestreckt als ein Strang von gleichmässiger Dicke im Innern des Innenkolbens resp. seines Mantels.

Der Querschnitt der Vaterschen Körperchen des Schabelwulstes (Figur 3) misst in seinem längeren Durchmesser 0,06 mm, im kürzeren 0,05 mm. Seine Form ist also eine nicht vollständig kreisrunde.

Am Bilde des Querschnittes wiederholen sich die Bestandteile des Vaterschen Körperchens, wie wir sie schon am Längsschnitte der Reihe nach betrachteten.

Zunächst liegt das quergeschnittene Vatersche Körperchen in einer Bindegewebshülle, die an ihrem inneren Rande die uns bekannte schmale lichtbrechende Schicht aufweist, die ausserhalb der lamellosen eigentlichen Kapsel des Körperchens die bindegewebige Hülle nach innen abschliesst und in der oben angegebenen Weise die Verbindung beider vermittelt. Darauf folgt nach innen die schon am Längsschnitte beschriebene lamellöse eigentliche Kapsel des Körperchens mit ihren zahlreichen Kernen.

Ihr schliesst sich nach innen die auch hier unverkennbar bindegewebige Füllmasse an. Die Kerne und das Protoplasma der Bindegewebszellen sind deutlich zu erkennen.

In der Mitte des Querschnittbildes ist der Innenkolben scharf gegen die bindegewebige Umgebung abgesetzt. Seine Gestalt ist doppelt birnförmig; die schmaleren Stielenden beider Birnen sind nach aussen gekehrt, die Körpermassen mit einander verschmolzen. In der Mitte des Innenkolbens liegt der Axencylinder, umhüllt von seinem „Mantel“.

In den firstartig vorspringenden Seitenteilen des Innenkolbens (den Stielenden der Birnen) liegen die Kerne der durchschnittenen Zellen. Sie liegen nicht genau senkrecht

übereinander, sondern, wie man an dickeren Schnitten leicht konstatieren kann, abwechselnd nach einer oder der anderen Richtung abweichend. Die Ansicht der Längsschnitte, die beide Kernreihen einander gegenüber zeigt, lehrt, dass diese Abweichungen im Allgemeinen ziemlich gering sind, mit Ausnahme natürlich der schon besprochenen zwei Haubenkerne. Die Thatsache, dass die Kerne auf den Längsschnitten meist nicht alle in derselben Ebene getroffen sind, oder einzelne sogar ganz ausfallen, bestätigt diese Unregelmässigkeit der Lagerung. Im letzteren Falle zeigen die Nachbarschnitte regelmässig die früher vermissten Kerne.

Die Hüllzellen, welche den Innenkolben zusammensetzen, haben die in Figur 3 etwas schematisierte (der Innenkolben ist so dargestellt worden (Figur 3), wie ihn die aus den besten Schnitten kombinierten Einzelheiten erscheinen liessen) Gestalt von Halbringen mit griff förmigen Ansätze, der den Kern birgt. Natürlich ist dieser „Ansatz“ genannte Teil nicht gegen die übrige Zelle abgesetzt, sondern damit zu einem Ganzen verbunden. An die halbring förmigen Zellenvorsprünge der einen Seite grenzen die entsprechend geformten Vorsprünge der anderen Seitenzellen, welche diesen gerade gegenüber liegen, so dass sie mit diesen zusammen einen Ring bilden. Alle die auf diese Weise gebildeten Ringe (je ein Ring entspricht einem Zellenpaar) bilden dann an einander gereiht den Innenkolben als Hohlzylinder, der nach oben durch die „Haube“ abgeschlossen wird.

Im Inneren des Innenkolbens liegt nun der Axenzylinder, nicht als nackte Nervenfasern, sondern umgeben von einem durch die Silberimprägnation dunkel gefärbten „Mantel“, der schon auf dem Längsschnitte durch seine faserige Struktur auffiel. Auf dem Querschnitte erscheint dieser Mantel als ein Ring, in dessen Innerem sich der noch stärker gefärbte Axenzylinder wie ein dunkler Kern in hellerer Schale abhebt. Der Axenzylinder und sein Mantel füllen den Hohlraum des Innenkolbens aus. Der Axenzylinder ist nicht bandförmig, wie er in den Vaterschen Körperchen anderer Tiere gefunden wurde, sondern zylindrisch.

Die Vaterschen Körperchen finden sich im Schnabelwulst des Sperlings selten einzeln. Meist liegen sie in Gruppen zu zweien und dreien zusammen, wie Beeren an einem gemeinschaftlichen Stiele den Verzweigungen des

zugehörigen Nervenastes ansitzend. Auf den Schnitten sieht man meist das eine Körperchen längs, das andere quer, oder beide, resp. all drei schräg geschnitten. Natürlich ist es, auch wenn sich die Körperchen immer zu mehreren bei einander finden, möglich, dass nur ein einziges durch den Schnitt getroffen wird, wenn die anderen höher oder tiefer als die Schnittebene liegen. In der That sieht man auf den vorhergehenden oder späteren Schnitten solcher, die nur ein einzelnes Körperchen geschnitten aufweisen, ganz nahe der Stelle, die das frühere Körperchen einnahm, meist ein anderes gleichartiges Körperchen auftauchen.

Dieser Umstand dürfte zu der Annahme berechtigen, dass die Vaterschen Körperchen im Schnabelwulst des Sperlings überhaupt nicht einzeln, sondern stets zu zweien oder dreien neben einander liegend vorkommen.

Die Längsschnitte ergeben, dass die Vaterschen Körperchen immer mit der Längsachse parallel oder schräg zur Oberfläche der Haut liegen, nie senkrecht gegen dieselbe gelagert sind.

Es ist offenbar, dass diese Lage der Art der Funktion der Vaterschen Körperchen am meisten entspricht.

Gewöhnlich trifft man übrigens auf Längsschnitten, die in der Richtung des Schnabelrandes durch den Schnabelwulst geführt wurden, Quer- oder Schrägschnitte der Vaterschen Körperchen an, während Längsschnitte derselben meist auf Querschnitten des Schnabelwulstes zu finden sind. Die Körperchen stehen also mit ihrer Längsachse meist senkrecht zur Medianlinie des Kopfes. Vermutlich hängt auch diese eigentümliche Stellung mit der Funktion der Körperchen zusammen.

Die Zahl der Vaterschen Körperchen im Schnabelwulst des Sperlings scheint bedeutend kleiner zu sein, als im Enten oder Gänseschnabel oder gar in dem von Leydig untersuchten Schnabel der Waldschnepfe. Ich habe sie wenigstens nie sehr zahlreich neben einander auffinden können.

Uebrigens beschränkt sich ihr Vorkommen im Schnabelwulst des Sperlings nur auf eine bestimmte Zone, die nach der Epidermis zu gelegen ist. Mehr im Inneren findet man sie nicht.

Mehrzellige Nervenendkörperchen.

Neben den soeben beschriebenen Vaterschen Körperchen fand ich im Schnabelwulst unseres Vogels noch eine grosse Anzahl mehrzelliger Nervenendkörperchen, die an Grösse freilich gegen die Vaterschen Körperchen bedeutend zurückstehen, an Zahl aber diesen ebenso bedeutend überlegen sind.

Historisches.

Zuerst aufgefunden wurden die mehrzelligen Nervenendkörperchen im Jahre 1869 von Grandry⁵⁸⁾ bei Gelegenheit der Untersuchung der Vaterschen Körperchen der Schwimmvögel. Freilich führte derselbe die Untersuchung der von ihm gefundenen Körperchen nicht durch, er beschränkte sich vielmehr darauf, sie abzubilden und darauf hinzuweisen, dass er sie neben den Vaterschen Körperchen gefunden habe. Im Jahre 1870 fand sie Ihlder⁵⁹⁾ in den Zungenpapillen der Vögel auf, erklärte sie jedoch einfach für hüllenlose Vatersche Körperchen. Erst 1875 gab Merkel⁶⁰⁾ eine ausführlichere Beschreibung der nunmehr „Grandry'sche Körperchen“ benannten mehrzelligen Nervenendkörperchen. Er beschreibt dieselben als Gebilde aus blasenförmigen „Tastzellen“ bestehend, welche einzeln oder zu mehreren zusammen gelagert wären. (Spätere Forscher haben übrigens das Vorkommen isolierter Merckelscher Tastzellen bestritten und darauf hingewiesen, dass Merkel wahrscheinlich die quergeschnittenen Grandry'schen Körperchen für einzellig angesehen habe). Die aus mehreren Zellen bestehenden Nervenendorgane waren von einer bindegewebigen Hülle umschlossen, in deren Innerem die Tastzellen geldrollenähnlich mit ihren abgeplatteten Flächen an einander lagerten. „Tastzellen“ nannte Merkel die blasenförmigen Zellen, weil er annahm, dass sie den eigentlichen Sitz der Nervenendigung abgäben. Wie spätere Forscher jedoch nachwiesen war diese Ansicht irrig und der Name „Tastzelle“ nicht gerechtfertigt; man führte deshalb dafür den Namen „Deckzelle“ ein.

⁵⁸⁾ Grandry cf. Journal de l'anat. et de la physiol. norm. et path. Bd. 6. 1869. p. 639.

⁵⁹⁾ Ihlder cf. Archiv f. Anat., Physiol. und wissenschaftl. Medicin 1870. p. 328.

⁶⁰⁾ Merkel cf. Archiv f. mikrosk. Anat. Bd. 11. p. 636.

Merkel fand auch bei anderen Vögeln (Tauben, Huhn) die Grandry'schen Körperchen, doch waren sie hier bedeutend kleiner als bei den Schwimmvögeln und deshalb in ihren Einzelheiten schwerer zu erkennen.

In demselben Jahre bemerkte übrigens Waldeyer⁶¹⁾ in einem Zusatze zu einer Arbeit seines Schülers Longworth über die Endkolben der Conjunctiva, dass er sich an diesen Gebilden „auf das Bestimmteste“ von dem Ueber gange einzelner Nervenfasern in die Zellen, aus denen sich dieselben zusammensetzten, überzeugt habe. Er bestätigt also Merckels Angaben über die eigentliche Endigung der Nervenfasern innerhalb des Endkörperchens. Derselben Ansicht ist Frey⁶²⁾.

Anders Key und Retzius⁶³⁾, die 1876 gemeinsam die Grandry'schen Körperchen der Ente untersuchten. Sie fanden dieselben oberhalb der Gruppen der Vater'schen Körperchen im Schnabel und der Zunge. In gewissen Punkten freilich bestätigten sie die Angaben Merckels, doch fanden sie, dass der Nerv nicht in sondern zwischen den Merckelschen Tastellen in einer Verbreiterung der Nervenfaser selbst, der sogenannten „Tastscheibe“ endigte. Diese Scheibe fassten sie als Terminalsubstanz der Nervenfaser auf. Einen Zusammenhang derselben mit den Merckelschen Tastzellen selbst konnten sie nicht konstatieren.

Unabhängig von dieser Arbeit beschrieb auch Ranvier⁶⁴⁾ im Inneren unserer Körperchen eine Tastscheibe. Ich lasse hier seine eigenen Worte folgen: „Arrivé à l'espace intercellulaire unique du corpuscule, si celui-ci est composé de deux cellules seulement, il (le cylindre-axe) y pénètre et s'élargit en formant un disque que j'appellerai disque tactile.“

1878 schrieb Hesse⁶⁵⁾ über die Grandry'schen Körperchen des Entenschnabels und wies ihre Innervation durch den zweiten und dritten Ast des N. trigeminus nach. Auch er

⁶¹⁾ Waldeyer-Longworth cf. Archiv für mikr. Anatomie. Bd. 11 1875 p. 355.

⁶²⁾ Frey: Handbuch der Histologie und Histochemie. 1876. p. 355.

⁶³⁾ Key und Retzius: Studien in der Anatomie des Nervensystems und des Bindegewebes. Stockholm 1876. II. Hälfte. p. 227.

⁶⁴⁾ Ranvier cf. Comptes rendus 1877 p. 1020.

⁶⁵⁾ Hesse cf. Archiv für Anatomie und Entwicklungsgesch. 1878.

sah die Nervenfaser am Ende zu einer Platte sich verbreitern behauptet aber, dass sich von der Bindegewebshülle des Körperchens aus zwischen die Deckzellen ein ringförmiger Fortsatz einsenke, der „Scheibenring,“ in dessen durchlochem Inneren dann die Tastplatte des Nerven sich ausbreite. 1878 brachte Merkel⁶⁶⁾ die Resultate einer neuen Untersuchung der Tastzellen der Ente, worin er zwar die Existenz der Tastscheibe zugiebt, aber deren Verbindung mit den Tastzellen aufrecht erhält, sodass diese doch die eigentliche Endigung der Nervenfaser repräsentierten. Zur Unterstützung seiner Annahme betont er die Aehnlichkeit der Tastzellen mit Ganglienzellen. Um den Uebergang der Nervenfaser in die Tastzellen aus der Tastscheibe direkt zu Gesicht zu bringen empfiehlt er die Betrachtung von Schiefschnitten.

1879 teilt Waldeyer⁶⁷⁾ die Resultate einer Untersuchung seines Schülers Jzquierdo mit und findet dabei entgegen seiner früheren Ansicht, dass eine Verbindung zwischen der Tastscheibe und den Deckzellen der Grandrysehen Körperchen nicht besteht.

In seiner Dissertation, die in demselben Jahre erschien schreibt Jzquierdo⁶⁸⁾: „Die Scheibe (Tastscheibe) steht nirgends mit dem Protoplasma der Deckzellen in organischer Verbindung wie Merkel behauptet; sie ist nur in unmittelbarer Berührung mit demselben.“

Im Jahre 1880 gab Merkel⁶⁹⁾ sein grosses Werk „Ueber die Endigungen der sensiblen Nerven in der Haut der Wirbeltiere“ heraus und beschrieb darin auch die Grandrysehen Körperchen am Schnabel und in der Mundhöhle der Vögel, den einzigen Stellen, an denen er sie vorfand. Gestützt auf Untersuchungen der Gans und Ente, wiederholt er seine frühere Ansicht von der Verbindung der Tastscheibe mit den „Tastzellen.“

Ausserdem beschreibt er beim Sperling Tastkörperchen, welche sich dadurch auszeichnen, dass sie sich aus zahl-

⁶⁶⁾ Merkel cf. Archiv für mikrosk. Anatomie Bd. 15. 1878. p. 415.

⁶⁷⁾ Waldeyer-Jzquierdo cf. Archiv für mikr. Anat. Bd. 17. 1879.

⁶⁸⁾ Jzquierdo: Beiträge zur Kenntnis der Endigung der sensiblen Nerven. Dissert. Strassburg 1879. p. 29.

⁶⁹⁾ Merkel: Ueber die Endigungen der sensiblen Nerven in der Haut der Wirbeltiere. Rostock 1880. p. 94.

reichen zu zwei Säulehen angeordneten „Tastzellen“ zusammensetzen.

1881 brachte W. Krause ⁷⁰⁾ eine Zusammenstellung der bisher beschriebenen Nervenendigungsarten, ohne ausser den schon oben erwähnten zahlreichen neuen Namen etwas Bemerkenswertes anzuführen.

1882 gab Carrière ⁷¹⁾ eine Beschreibung der Grandry-schen Körperchen, die aber, verglichen mit den Angaben früherer Autoren, nichts Besonders enthält. 1884 untersuchte Kultschitzky ⁷²⁾ den Bau der Grandry-schen Körperchen aus der Zungenschleimhaut der Ente. Auf Grund seiner Beobachtungen stellte er fest, dass die Merkelschen Tastzellen keine Nervenzellen seien. Im Uebrigen giebt Kultschitzky ein genaues Bild des Eintrittes und der Verteilung der Nervenfasern in den betreffenden Gebilden.

Im Jahre 1886 beschrieb Dostoiewsky ⁷³⁾ diese Nervenendkörperchen, die er von der Ente und Gans mit deren Wachshaut entnommen hatte.

Auch Kölliker ⁷⁴⁾ erwähnt in seinen 1889 erschienenen Handbuche der Gewebelehre die Grandry-schen Körperchen. Er ist ebenfalls der Ansicht, dass die Tastzellen nicht nervöser Natur sind, sondern nur einer mechanischen Leistung dienen. Als eigentliche Nervenendigung stellt er ebenfalls die Tastscheibe fest.

Die Beobachtungen von Dogiel ⁷⁵⁾ weichen in einigen Punkten wesentlich von denen früherer Forscher ab. Er giebt die Nervenendigung in der Tastscheibe zu, leugnet aber die Existenz eines Scheibenringes. Er sah auch verschiedene Nervenfasern in ein Körperchen eindringen, liess sie aber am Rande der Tastscheibe endigen. Der übrige Teil der Tastscheibe bestehe aus interfibrillärer Substanz.

Geberg ⁷⁶⁾ fand 1893, dass die Nerven in der Gaumenschleimhaut der Ente Plexus bilden, aus denen sich die

⁷⁰⁾ W. Krause cf. Archiv für mikr. Anatomie. Bd. 21. 1882.

⁷¹⁾ Carrière cf. Archiv für mikr. Anat. Bd. 21. 1882.

⁷²⁾ Kultschitzky cf. Archiv für mikr. Anat. Bd. 23. 1884. p. 358.

⁷³⁾ Dostoiewsky cf. Arch. für mikr. Anat. Bd. 26. 1886. p. 581.

⁷⁴⁾ Kölliker: Handbuch der Gewebelehre des Menschen Bd. 1. Leipzig 1889.

⁷⁵⁾ Dogiel cf. Archiv für Anat. und Entwicklungsgesch. 1891. Anat. Abt. p. 182.

⁷⁶⁾ Geberg cf. Internat. Monatsschrift für Anat. und Physiol. 1893. p. 205.

Fasern zu den Tastkörperchen hinziehen. Von einem Stamme ausgehend sollen diese gleiche wie verschiedenartige Tastkörperchen versorgen. Dabei beobachtete er auch Nervenfasern, die ohne sich an der Plexusbildung zu beteiligen, direkt aus den stärkeren Verzweigungen der Gaumnerven hervortraten und in die Terminalkörperchen übergingen. Ausserdem stellte Geberg durch Färbungsversuche fest, dass die Deckzellen mit der Tastscheibe nicht in Verbindung stehen.

1895 untersuchte Scymonowicz ⁷⁷⁾ die Nervenendigungen in der Schnauze des Schweines und fand hier auch neben anderen Formen den Grandry'schen sehr ähnliche Körperchen vor, und zwar im Rete Malpighi.

Im Jahre 1896 gab Scymonowicz ⁷⁸⁾ seine Arbeit „Ueber den Bau und die Entwicklung der Nervenendigungen im Entenschnabel“ heraus, in der er sehr ausführlich die hier vorkommenden Grandry'schen Körperchen darstellt.

Eigene Beobachtungen.

An eigens zu diesem Zwecke angefertigten Präparaten unterrichtete ich mich zunächst über den Bau der Grandry'schen Körperchen im Gänseschnabel. Ich fand dabei die in der Litteratur niedergelegten Angaben bestätigt. Weiter aber überzeugte ich mich, dass die von mir im Schnabelwulst des Sperlings aufgefundenen mehrzelligen Nervenendkörperchen in ihrem Bau nicht unwesentlich von den bisher bekannten Formen der mehrzelligen Nervenendkörperchen sich unterscheiden, obwohl sie in ihren typischen Eigenschaften denselben nahe verwandt sind.

Die mehrzelligen Nervenendkörperchen, die ich im Schnabelwulst des Sperlings vorfand, sind ebenso wie die oben beschriebenen Vaterschen Körperchen von einer Faserhülle des umgebenden Bindegewebes umschlossen. Diese Hülle wird, wie schon oben beschrieben, dadurch gebildet, dass sich die Bindegewebsfasern um das Körperchen herum verdichten und es eng umschliessen. Das innerhalb dieser Hülle liegende Körperchen weicht jedoch in seinem Bau

⁷⁷⁾ Scymonowicz cf. Archiv f. mikr. Anat. und Entw.-Gesch. Bd. 45. p. 624.

⁷⁸⁾ Scymonowicz cf. Archiv f. mikr. Anat. und Entw.-Gesch. 1896. Bd. 48. p. 329.

von dem der Vaterschen Körperchen ab, obgleich sich eine gewisse Ähnlichkeit zwischen beiden nicht verkennen lässt.

Zunächst sind dieselben sehr klein und fast kugelig gestaltet, indem sie im längeren Durchmesser durchschnittlich 0,029 mm, im kürzeren 0,023 mm messen. Die betreffenden Gebilde sind auch bedeutend zahlreicher als die Vaterschen Körperchen, mit denen sie übrigens die gleiche Lagerung zur Oberfläche der Epidermis aufweisen. Mit ihrer längeren Achse, die meist dem Verlauf der eintretenden Nervenfasern entspricht, liegen sie meist parallel zur Oberfläche der Haut. Gelegentlich freilich kann diese Achse auch senkrecht zur Haut stehen oder allerlei Zwischenstellungen einnehmen.

Ihr Vorkommen ist nicht wie das der Vaterschen Körperchen an eine bestimmte Zone gebunden; man findet sie in jedem Teile des Schnabelwulstes unterhalb der Epidermis. Bei oberflächlicher Betrachtung erscheinen unsere Nervenendkörperchen durch ihre Grösse und die Art ihrer Umhüllung den Durchschnitten der Blutkapillaren nicht unähnlich, besonders da, wo der Zutritt der Nervenfasern zum Endkörperchen nicht direkt zu sehen ist. Besonders nahe liegt eine Verwechslung, wenn man ein schräg angeschnittenes leeres Blutgefäss vor sich hat. Um jeden Irrtum zu vermeiden, ist es nötig, möglichst dünne Serienschritte zur Verfügung zu haben. Natürlich entscheidet in zweifelhaften Fällen die Konstatierung von Blutkörperchen oder Innenzellen auf den Nachbarschnitten.

Die zutretende Nervenfasern trifft man auf den Schnitten selten so, dass man sie bis in das Nervenendkörperchen ununterbrochen verfolgen kann. In Figur 4 ist ein solches Körperchen abgebildet. Zufällig ist durch den Schnitt der ganze Verlauf der Nervenfasern hier blossgelegt. Das Bild erklärt denn auch, dass man vielfach wohl den Verlauf einer auf das Endkörperchen zusteuern den Nervenfasern sieht, diese aber nur bis in die Nähe des Endkörperchens verfolgen kann, wo sie plötzlich aufhört, sodass man annehmen muss, sie biege nach oben oder unten ab, um an dem Körperchen vorbeizukommen. In solchen Fällen macht die Nervenfasern, wie in Figur 4, kurz vor ihrem Eintritt in die Kapsel des Nervenendkörperchens eine oder mehrere Schlangenwindungen, die leicht durchschnitten werden, so dass man dann ausser Stande ist, den Verlauf der Nervenfasern, ob-

wohl sie mit ihren Hüllen ziemlich dick erscheint, in das Körperchen hinein zu verfolgen. Auf Schnitten, welche die Windungen der Nervenfasern durchtrennen, die Eintrittsstelle in das Endkörperchen aber getroffen haben, kann man auch den Verlauf der Faser mehr oder minder vollständig verfolgen.

Der feinere Bau der mehrzelligen Nervenendkörperchen, die ich der grossen Gruppe der Grandry'schen Körperchen einreihen möchte, weil sie aus mehreren in eine Kapsel eingeschlossenen Zellen und einer ebenfalls in die Kapsel eindringenden und zwischen den Zellen endigenden Nervenfasern bestehen, ist, soweit ich das feststellen konnte, folgender: Wie schon erwähnt, beträgt der Durchmesser der fast kugeligen Gebilde 0,029 mm beziehungsweise 0,023 mm, doch schmilzt dieser Unterschied meistens auf ein geringeres Maass zusammen, oder schwindet auch ganz.

Das mehrzellige Nervenendkörperchen wird äusserlich von einer aus dem umgebenden Bindegewebe gebildeten Faserhülle eingeschlossen, deren Elemente sich um das Körperchen herum in teilweise paralleler Schichtung gruppieren. Die an der Bindegewebshülle der Vater'schen Körperchen nachgewiesene innere lichtbrechende Schicht konnte ich hier nicht direkt nachweisen, doch ist zu vermuten, dass sie vorhanden ist, da die Bindegewebshülle im Uebrigen mit der der Vater'schen Körperchen völlig übereinstimmt. In der bindegewebigen äusseren Hülle sind wie bei den Vater'schen Körperchen deutlich längliche Kerne zu unterscheiden. Auch die faserige Verbindung zwischen äusserer Bindegewebshülle und eigentlicher Kapsel des Körperchens ist an zufällig entstandenen Schrumpfstellen deutlich zu erkennen.

Wie aus Figur 5 ersichtlich, folgt auf diese bindegewebige Hülle eine zweite, die auch an Figur 4 und 6 als feine äussere Umgrenzung (K) zu erkennen ist. Sie tritt hauptsächlich an den etwas geschrumpften Körperchen hervor, ist aber sonst von der äusseren Bindegewebshülle kaum zu unterscheiden. Es ist dies die eigentliche Kapsel des Körperchens; sie geht aus der Umhüllung der eintretenden Nervenfasern hervor und umschliesst das Körperchen innerhalb der bindegewebigen Hülle. Zellkerne konnte ich darin nicht nachweisen. In ihrem Inneren sind die Zellen so angeordnet, dass sie die Hohlkugel in einer einfachen

Schicht tapezieren. Im Uebrigen liegen die Zellen nicht immer ganz regelmässig nebeneinander; sie sind oft nach der einen oder anderen Richtung hin durch Druck der Nachbarzellen verschoben. Dadurch könnte man leicht zu der Vermutung kommen, dass die Innenzellen hier und da geschichtet seien, doch erweist eine nähere Untersuchung diese Annahme als falsch. Durch die unregelmässige Lagerung und die nicht ganz gleiche Grösse der Innenzellen wird es bedingt, dass in der Mitte des Körperchens ein nur kleiner Hohlraum übrig bleibt, der durch den kolbenförmig anschwellenden Axencylinder gerade ausgefüllt wird. Sonst berühren sich die Zellen fast in ganzer Ausdehnung, höchstens dass sie einige ganz dünne Fäserchen zwischen sich eintreten lassen, wie ich das an einigen besonders günstigen Schnitten erkennen konnte. Freilich gelang es mir nicht, mit Sicherheit nachzuweisen, ob diese Fasern von dem Nervenende oder von der Kapsel ausgingen. Aus Gründen jedoch, die ich der mit der Hülle der Nervenfasern übereinstimmenden Färbung entnehme, erscheint das Letztere wahrscheinlicher.

Die Innenzellen selbst sind blasenartig hell. Ihr Protoplasma färbt sich weder mit Hilfe der Silberimprägnation noch mit Hämatoxylin. Wohl aber färben sich die runden Kerne, deren jede Zelle einen enthält, mit Hämatoxylin. Kernkörperchen freilich konnte ich in ihnen nicht unterscheiden.

Durch Aussehen und Beschaffenheit sind diese Zellen in auffällender Weise denen ähnlich, die zwischen den Bindegewebszügen des Schnabelwulstes eingelagert sind und die auch schon eingangs meiner Darstellung erwähnt sind. Auch die Grösse derselben zeigt keine besonderen Unterschiede. Sie messen in ihrem längeren Durchmesser 0,005 bis 0,006 mm, in dem darauf senkrecht stehenden kürzeren 0,003 bis 0,004 mm, haben also eine ziemlich rundliche Form, die freilich durch den Druck der Nachbarzellen vielfach verändert wird. (Figur 4, 5, 6).

Im Inneren dieser Zellenlage findet sich die kolbig anschwellende Nervenendigung (Figur 4 und 5). An einer von der Kapsel und den Innenzellen offen gelassenen Stelle tritt die Nervenfasern in das Endkörperchen ein, um alsbald ihre Hülle zu verlieren, die dabei dem Anschein nach in die Kapsel übergeht. In ihrem Verlauf ausserhalb des

Endkörperchens wird die Nervenfaser nicht nur von ihrer Hülle, sondern auch von Zügen dichter Bindegewebsfasern begleitet. Diese Bindegewebsfasern gehen beim Eintritt der Nervenfaser in das Endkörperchen in dessen äussere bindegewebige Hülle über.

Der Anschnitt eines mehrzelligen Endkörperchens (Figur 6) zeigt die Innenzellen über die ganze Fläche des Körperchens innerhalb der Kapsel verbreitet, weil hier die in der Mitte des Körperchens liegende Endanschwellung der Nervenfaser nicht mit getroffen wird. Derartige Bilder sind bei weitem die häufigsten, und deshalb habe ich auch einen solchen Schnitt abgebildet.

Eine Vergleichung der mehrzelligen Nervenendkörperchen aus dem Schnabelwulst des Sperlings mit den Vaterschen und Grandrysehen Körperchen ergibt, dass die mehrzelligen Nervenenden fast in der Mitte zwischen beiden stehen. Sie vereinigen in sich die Eigentümlichkeiten derselben. Den Vaterschen Körperchen ähneln sie insofern als sie in ihrer Mitte das kolbig anschwellende Ende der Nervenfaser aufweisen. Mit den Grandrysehen Körperchen dagegen stimmen sie in anderen Beziehungen überein, besonders darin, dass beide aus einer Anzahl wohl charakterisierter Zellen bestehen, die das Ende einer Nervenfaser in sich aufnehmen. Dazu kommt noch die beiden eigentümliche kugelige Gestalt.

Das Vorkommen der mehrzelligen Nervenendkörperchen in allen Schichten des Schnabelwulstes vereinigt die Verbreitungsart der Vaterschen und der Grandrysehen Körperchen insofern, als diese letzteren nur in bestimmten Schichten der Cutis, die Grandrysehen näher der Epidermis, die Vaterschen Körperchen mehr in den tieferen Lagen zu finden sind.

Man könnte vielleicht in den hier beschriebenen mehrzelligen Nervenendkörperchen eine Art Verbindungsglied zwischen den Vaterschen und den Grandrysehen Körperchen erblicken, darf dabei aber nicht übersehen, dass sie im ganzen mehr nach der Seite der Grandrysehen Körperchen neigen. Aus diesem Grunde möchte ich sie denn auch als besondere Form den letzteren beizählen.

Entwicklungsgeschichtliches.

Was ich über die Entwicklung der Nervenendkörperchen des Schnabelwulstes des jungen Sperlings sagen kann, beschränkt sich im Wesentlichen auf die in der bisherigen Litteratur niedergelegten Angaben, da ich an meinen eigenen Präparaten nicht viel Neues auffinden konnte.

Im Jahre 1879 schrieb Izquierdo ⁷⁹⁾ über die Entwicklung der Grandrysehen Körperchen, dass ihre Deckzellen epithelialen Ursprungs seien und von den tieferen Schichten der Epidermis abstammten. Er fand bei der Ente, dass sich 4—5 Tage vor dem Auskriechen des Embryos kleine Epithelzapfen oder Gruppen von Epithelzellen in die Spitzen der weichen Zungenpapillen einsenkten. Die am tiefsten liegenden Zellen vergrösserten sich rasch und legten sich zu zweien oder mehreren zusammen, nur durch eine glänzende Linie von einander getrennt, um auf diese Weise die späteren Deckzellen zu bilden. Erst später bildete sich die bindegewebige Kapsel im Umkreise der Zellengruppen. Die nicht verwendeten Epithelzellen verschwanden, doch fanden sich solche zum Teil auch später noch zwischen den Tastkugeln und der Epidermis. Die bedeutende Entwicklung der Deckzellen schreibt Izquierdo dem Einfluss der zutretenden Nervenfaser zu.

1880 fand Merkel ⁸⁰⁾ bei Hühnchen im embryonalen Alter von 17 Tagen rundliche Zellhaufen, die er als die Anfänge der Vaterschen Körperchen deutete. Am 22. Tage konnte er den Innenkolben deutlich unterscheiden, doch gelang es ihm nicht, schon in diesem Stadium Bindegewebsfibrillen zu erkennen. Beim Sperling soll sich nach Merckels Angabe die Sache ganz ähnlich verhalten.

Bei einer einige Tage alten Gans sah derselbe die circulären Bindegewebsfibrillen zwischen den noch massenhaft vorhandenen platten Zellen auftreten. Die Form der Vaterschen Körperchen war schon erkennbar, obwohl die definitive Gestalt noch fehlte. Der Innenkolben war von ansehnlicher Länge, ein Verhalten, das Merkel dahin deutet, dass sich im Laufe der späteren Entwicklung haupt-

⁷⁹⁾ Izquierdo vgl. 50.

⁸⁰⁾ Merkel vgl. 69.

sächlich die Bindegewebshülle und die äusseren Lamellen des Körperchens vergrössern.

1885 schrieb Asp „Zur Lehre über die Bildung der Nervenendigungen“.⁸¹⁾ Er fand, dass die Grandrysehen Körperchen bei Gans und Ente am 21. Bebrütungstage entstehen. Die Zellen des Stratum Malpighi trieben einen Fortsatz ins Mesoderm, ein Klümpehen von Zellen, das zunächst noch stielartig durch eine oder zwei Zellen mit dem Oberflächenepithel in Verbindung stand. Die Körper der Zellen vergrösserten sich, während der Kern nicht an Masse zunahm. Die Mesodermelemente umgaben die Zellhaufen zunächst circulär und trennten sie schliesslich von dem äusseren Keimblatt, worauf dann das Cutisgewebe auch zwischen die einzelnen Zellen eindrang. Da eine Teilung in den abgeschnürten Elementen nicht vorkam, nahm er an, dass die Anzahl der Nervenendigungen nach Abschluss des Entwicklungslebens dieselbe bleibt.

In seiner 1896 veröffentlichten Arbeit schrieb Seymonowicz⁸²⁾ auch über die Entwicklung der Nervenendigungen. Er beobachtete die Entwicklung derselben bei Entenembryonen und stellte dabei fest, dass sich am 18. Bebrütungstage die ersten Anfänge der Nervenendigungen zeigten. Erst von diesem Tage an erreichen die Nervenendigungen die oberen Teile der Cutis; es liessen sich auch bis dahin in dem embryonalen Bindegewebe keine Zellen nachweisen, welche den Anlagen der Nervenendkörperchen entsprochen hätten. Von da an aber wuchsen die Nervenfasern in den oberen Teil der Cutis ein und umflochten mit ihren Ausläufern je eine Gruppe von Zellen, deren epithelialer Ursprung jedoch geleugnet wird. Später bildeten die Nervenfasern baumartige Geflechte parallel der Oberhaut, während die Zellengruppen selbst zu Grandrysehen Körperchen wurden. Andere Nervenfasern blieben unverzweigt, sie bogen einfach parallel zur Hautoberfläche ab und wurden von einer Reihe stark sich färbender Zellen umgeben, welche ihrerseits wieder mit zwei bis drei Reihen dicht neben einander liegender Zellen in Beziehung traten. Die letzteren zeigten die Merkmale gewöhnlicher

⁸¹⁾ Asp cf. Mitteilungen aus dem embryol. Institut der Universität Wien. Neue Folge, Heft 1, 1885. Citirt nach Geberg (C. 76), da mir die Arbeit selbst leider nicht zugänglich war.

⁸²⁾ Seymonowicz vgl. 78.

Bindegewebszellen, sie bilden später die Kapsel der Vaterschen Körperchen.

Die definitive Ausbildung der Vaterschen Körperchen erfolgte erst nach dem Auskriechen.

Wahrscheinlich werden die Nervenendkörperchen alle gleichzeitig angelegt und sind in ihrer definitiven Zahl schon am Ende des Embryonallebens vorhanden. Nur liegen sie in dieser Zeit dichter an einander gedrängt, als beim ausgewachsenen Tiere. Das Auseinanderrücken der Körperchen erfolgt einfach durch das Wachstum des sie umgebenden Bindegewebes.

Seymonowicz ist der Ansicht, dass die Nervenendkörperchen bindgewebigen Ursprungs sind, da er eine Verbindung der Zellhäufchen mit der Epidermis oder das Einsenken von Epidermisfortsätzen in die Cutis und deren Abschnürung nie hat beobachten können.

Er nimmt an, dass die Differencierung der Zellenhäufen zu Vaterschen oder Grandrysehen Körperchen unter dem Einflusse der Nervenfaser stattfindet, da sie erst beginnt, wenn die Nervenfaser ihre Endverzweigungen gebildet hat. In welcher Weise dieser Einfluss zu denken ist weiss er freilich ebenso wenig anzugeben wie die früheren Forscher, die derselben Ansicht waren. Er denkt, dass die Differencierung der Zellengruppen durch feine Endverzweigungen der Nervenfasern vermittelt wird, die nach Fertigstellung der Körperchen sich wieder zurückbildeten.

In demselben Jahre wie Seymonowicz schrieb auch Schenk⁸³⁾ über die Entwicklung der Nervenendkörperchen. Nach seinen Angaben gehen die Nervenendkörperchen entschieden aus dem Ektoderm hervor. Die tiefsten Zellen der Malpighischen Schicht senken sich in das Mesoderm hinein und bilden, gerade so wie die Anfänge der Hautdrüsen, auch die erste Anlage der Nervenendkörperchen. Die Zellen, welche die Endkörperchen bilden sollen, legen sich zu Gruppen zusammen und stehen dann nur noch durch eine oder mehrere Zellen mit dem Ektoderm in Zusammenhang. Darauf lagern sich die Bindegewebs Elemente um die Gruppen der Ektodermzellen herum und schnüren die

⁸³⁾ Schenk: Lehrbuch der Anatomie des Menschen und der Wirbeltiere. Wien-Leipzig 1896. p. 236.

Zellengruppen ab, indem sie die Verbindung mit deren Ursprungsstelle lösen. Die Zellen nehmen dann an Grösse zu und werden von Bindegewebszügen durchwachsen, die allmählich massenhafter werden und die Zellen schliesslich in kleinere Gruppen abteilen. Diese letzteren sind die Anlagen der späteren Terminalkörperchen, die somit in letzter Instanz dem Ektoderm entstammen.

Nach meinen Beobachtungen besteht der Schnabelwulst des jungen Sperlings im Anfange seiner Entwicklung aus einer ektodermalen und einer mesodermalen Schicht. Die ektodermale Schicht bildet natürlich die Hülle der mesodermalen und besteht zunächst aus einer einfachen Lage von Cylinderzellen, während die mesodermale Schicht sich aus rundlichen Zellen zusammensetzt. Im weiteren Verlauf der Entwicklung bildet die ektodermale Cylinderzellenschicht nach aussen hin mehrere Lagen von platten Zellen, die das spätere Epithel repräsentieren. Nach innen zu senken sich von Cylinderzellenschicht aus Zellen ins Innere des Mesoderms ein, wo sie sich vielfach zu Gruppen verschiedener Grösse an einander legen. (Figur 7).

In späteren Stadien sind die mesodermalen Zellen zu Bindegewebszellen geworden, die mit ihren faserigen Ausläufern die Gruppen der Ektodermalzellen umfassen. Die bis dahin noch durch einzelne Zellen aufrecht erhaltene Verbindung schwindet mit dem Zunehmen der Bindegewebsfasern, welche dann ihrerseits die ektodermalen Zellengruppen oder auch einzelne Zellen in sich einschliessen. Die Zellengruppen sind nun die Anfänge der späteren Nervenendkörperchen, während die einzelnen Zellen zu den oben erwähnten zelligen Einlagerungen des Schnabelwulstes werden.

Später werden die Bindegewebsfasern allmählig stärker und zahlreicher und durchziehen dann in mehr oder weniger parallelen Strängen den ganzen Schnabelwulst. Zwischen den Fasern liegen die zahlreichen isolierten Zellen und die Nervenendkörperchen, Nervenäste mit ihren Ausläufern und ein ziemlich enges Netz von Blutkapillaren. (Figur 1).

Die Nervenäste verlaufen gewöhnlich in der Nähe der Epidermis und schicken von hier aus ihre Zweige zu den Terminalkörperchen ins Innere des Schnabelwulstes. Sie halten dabei vornehmlich die Längsrichtung des Schnabelwulstes ein, sodass man auf Querschnitten durch den

Wulst fast nur Seitenzweige der Hauptstämme zu Gesicht bekommt.

Die ersten Anlagen des Schnabelwulstes fand ich bei Embryonen aus dem ersten Drittel des Entwicklungslebens, das beim Sperling 14—15 Tage dauert. Die Rückbildung trat bei Exemplaren ein, welche die Mitte der postembryonalen Entwicklungsperiode überschritten hatten.

An den Schnäbeln von Sperlingen, welche vollständig ausgebildet waren, fand ich nur noch die letzten Spuren des Schnabelwulstes am Schnabelwinkel, an der Stelle, wo Ober- und Unterschnabel beweglich mit einander verbunden sind, wo also keine starke Verhornung eintritt.

Die Rückbildung des Schnabelwulstes geht in der Weise vor sich, dass von der Epidermis her die Bindegewebsfasern immer mehr sich verdichten und so unter Verdrängung der Nerven und Blutgefäße den ganzen Wulst allmählich verfilzen.

Aus diesen Beobachtungen geht hervor, dass die physiologische Bedeutung des Schnabelwulstes des Sperlings in die Entwicklungszeit des Vogels fällt. In dieser Zeit funktioniert der Schnabelwulst als Tastorgan. Die Tatsache, dass sich ein Schnabelwulst auch bei anderen Nesthockern in verschieden starker Entwicklung zeigt, bei Nestflüchtern aber nicht auftritt, führt zu der Vermutung, dass der Schnabelwulst besonders bei der Nahrungszufuhr in Tätigkeit tritt.

Bei den Nesthockern geschieht diese bekanntlich mit Hilfe der Mutter, die, wie man sagt, die Jungen, wenn sie wenig fresslustig sind, durch Berührung des Schnabelwulstes zur Aufnahme der Speise veranlasst.

Daher erklärt sich auch die Rückbildung des Schnabelwulstes von der Zeit an, in der sich der junge Vogel mehr und mehr dem Stadium nähert, in dem er gezwungen ist, selbst für seine Ernährung zu sorgen.

Zum Schlusse ist es mir eine angenehme Pflicht, Herrn Geh. Rat Prof. Dr. Leuckart meinen verbindlichsten Dank für die überaus freundliche Bereitwilligkeit auszusprechen, mit welcher derselbe mir bei meinen Untersuchungen ratend und helfend unermüdlich zur Seite gestanden hat.

Litteratur.

A. Einleitung.

1. Kosmos 9. p. 157.
2. Kosmos 10. p. 231.
3. Blanchard cf. Comptes rendus des séances de l'académie des sciences. Paris 1860. p. 540.
4. Fraisse cf. Sitzungsberichte der naturforschenden Gesellschaft zu Leipzig. 1881. p. 16.
5. Fraisse: Vortrag in der physiologisch-medizinischen Gesellschaft gehalten. Würzburg, December 1879.
6. Röse cf. Anatomischer Anzeiger 1892. p. 748.
7. Albertina Carlsson cf. Anatomischer Anzeiger 1896. p. 72.
8. Stöhr: Lehrbuch der Histologie und der mikr. Anatomie des Menschen. Jena 1892. p. 21.

B. Vatersche Körperchen.

9. Krause cf. Archiv für mikr. Anatomie, Bd. 19. 1881. p. 53.
10. Vater: Diss. de consensu corporis humani. Vitembergae 1741.
11. Pacini cf. Nuovo Giornale dei Literati. 1836. Pisa.
12. Andral: Observations et propositions d'anatomie et chirurgie et de médecine. Thèse présentée à la faculté de médecine de Paris. 1837. p. 9.
13. Lacaze de Mijoux cf. Comptes rendus. 1843. Tom. 17.
14. Henle und Kölliker: Ueber die Pacinischen Körperchen an den Nerven des Menschen und der Säugetiere. Zürich 1844.
15. C. J. Mayer: Die Pacinischen Körperchen an den Nerven des Menschen und der Säugetiere. Zürich 1844.
16. Reichert: Bemerkungen zur vergleichenden Naturforschung im Allgemeinen und vergleichende Betrachtungen über das Bindegewebe und die verwandten Gebilde. Dorpat 1845.
17. Todd and Bowman cf. The Physiological Anatomy and Physiology of man. Vol. I, 1845.
18. Pappenheim cf. Comptes rendus. Tom. 23, 1846.
19. Bidder: Zur Lehre von dem Verhältnis der Ganglienkörper zu den Nervenfasern. Leipzig 1847.
20. Strahl: Archiv für Anatomie, Physiol. und wissenschaftliche Medicin. 1848.

21. Herbst: Die Pacinischen Körper und ihre Bedeutung. Göttingen 1848.
22. Will cf. Sitzungsberichte der K. Akademie der Wissenschaften zu Wien. 1850. Bd. 4.
23. Hassall: Mikroskopische Anatomie des menschlichen Körpers in gesundem und krankem Zustande. Aus dem Englischen übersetzt von Dr. Otto Kohlschütter. Leipzig 1852.
24. Leydig: Zeitschrift für wissenschaftl. Zoologie. Bd. 5. 1854.
25. Huxley cf. Quarterly Journal of microscopical Science. 1854. Vol. II.
26. Leydig: Lehrbuch der vergleichenden Histologie. 1857.
27. Keferstein cf. Nachrichten von der G. A. Universität zu Göttingen 1858. No. 8.
28. Virchow: Die Cellularpathologie. Berlin 1858.
29. W. Krause: Die terminalen Körperchen. 1860.
30. Jacobowitsch cf. Comptes rendus. 1860. Tom. 50.
31. Engelmann cf. Zeitschrift f. wissensch. Zoologie. Bd. 13. 1863.
32. Hoyer cf. a. Archiv f. Anat. Physiol. u. wissenschaftl. Medicin 1864.
b. Lehrbuch der Anatomie des Menschen. 1875.
33. Ciaccio cf. Centralblatt für die medic. Wissenschaften. 1864. No. 26.
34. Paladino: Rendic. della R. Academia delle Science fisiche e matematiche di Napoli. 1866.
35. Beale cf. The Medical Times and Gazette. 1867. Vol. I.
36. Bruch: Untersuchungen über die Entwicklung der Gewebe bei den warmblütigen Tieren (Abhandlungen der Senkenburger Gesellschaft Bd. 4 und 6) 1868.
37. Leydig cf. Archiv f. mikr. Anatomie 1868. Bd. 4, p. 995.
38. Michelson cf. Archiv f. mikr. Anatomie. Bd. 5. 1869.
39. Grandry cf. Journal de l'anatomie et de la physiologie norm. et path. par Robin. 1869.
40. Goujon cf. Journal de l'anatomie et de la physiologie norm. et path. par Robin. 1869.
41. Nerven: Nach Krauses Allgemeiner und mikroskopischer Anatomie citiert.
42. Ihlder cf. Archiv für Anatomie, Physiol. und wissenschaftliche Medicin 1870.
43. Ciaccio: Memoire della Reale Academia delle Science di Torino Ser. II. Torn. 25.
44. Key und Retzius cf. Archiv f. mikr. Anatomie. Bd. 9. 1873.
45. A. Budge cf. Centralblatt für die medic. Wissenschaften 1873.
46. Przewoski cf. Archiv für pathol. Anatomie und Physiologie und für klin. Medicin. Bd. 63. 1875.
47. Schäfer cf. Quarterly Journal of microscop. Science. New Series No. 58. April 1875.
48. Arndt cf. Archiv für pathol. Anatomie. Bd. 65. 1875.
49. Key und Retzius: Studien in der Anatomie des Nervensystems und des Bindegewebes. 2. Hälfte. 1. Abt. Stockholm 1876.
50. Izquierdo: Beiträge zur Kenntniss der Endigung der sensiblen Nerven. Diss. Strassburg 1879.
51. Merkel: Ueber die Endigungen der sensiblen Nerven in der Haut der Wirbeltiere. Rostock 1880.

52. W. Krause cf. Archiv für mikr. Anatomie. Bd. 19. 1881. (B. 9).
53. Carrière cf. Archiv f. mikr. Anatomie. Bd. 21. 1882. p. 146.
54. Schwalbe: Lehrbuch der Anatomie der Sinnesorgane. Erlangen 1887. p. 1.
55. Kölliker: Handbuch der Gewebelehre des Menschen. Bd. 1. Leipzig 1889.
56. Dogiel cf. Archiv für Anatomie und Entwicklungsgesch. Anat. Abt. 1891. p. 182.
57. Seymonowicz cf. Archiv für mikr. Anatomie und Entwicklungsgeschichte. Bd. 48. 1896. p. 329.

C. Mehrzellige Nervenendkörperchen.

58. Grandry cf. Journal de l'anatomie et de la physiologie norm. et path. Bd. 6. 1869. p. 369. (B. 39).
59. Ihlder cf. Archiv für Anatomie, Physiol. und wissenschaftl. Medicin 1870. p. 328 (B. 42).
60. Merkel cf. Archiv für mikr. Anatomie. Bd. 11. 1875. p. 636.
61. Waldeyer-Longworth cf. Archiv für mikr. Anatomie. Bd. 11. 1875. p. 659.
62. Frey: Handbuch der Histologie und Histochemie. 1876. p. 355.
63. Key und Retzius: Studien in der Anatomie des Nervensystems und des Bindegewebes. Stockholm 1876. 2. Hälfte. p. 227. (B. 49).
64. Ranvier cf. Comptes rendus 1877. p. 1020.
65. Hesse cf. Archiv f. Anatomie und Entwicklungsgeschichte 1878.
66. Merkel cf. Archiv für mikr. Anatomie. Bd. 15. 1878. p. 415.
67. Waldeyer-Izquierdo cf. Archiv für mikr. Anatomie. Bd. 17. 1879.
68. Izquierdo: Beiträge zur Kenntniss der Endigung der sensiblen Nerven. Dissert. Strassburg 1879. p. 29. (B. 50).
69. Merkel: Ueber die Endigungen der sensiblen Nerven in der Haut der Wirbeltiere. Rostock 1880. p. 94. (B. 51).
70. W. Krause cf. Archiv für mikr. Anatomie. Bd. 19. 1881. p. 53. (B. 9, 52).
71. Carrière cf. Archiv für mikr. Anatomie. Bd. 21. 1882. (B. 53).
72. Kulschitzky cf. Archiv für mikr. Anatomie. Bd. 23. 1884. p. 358.
73. Dostoiewsky cf. Archiv für mikr. Anatomie. Bd. 26. 1886. p. 581.
74. Kölliker: Handbuch der Gewebelehre des Menschen. Bd. 1. Leipzig 1889. (B. 55).
75. Dogiel cf. Archiv für Anatomie und Entwicklungsgeschichte. Anatom. Abt. p. 182. (B. 56).
76. Geberg cf. Internationale Monatsschrift für Anatomie und Physiologie. 1893. p. 205.
77. Seymonowicz cf. Archiv für mikr. Anatomie und Physiologie. Bd. 45. p. 624.
78. Seymonowicz cf. Archiv f. mikr. Anatomie und Entwicklungsgeschichte 1896. Bd. 48. p. 329 (B. 57).

D. Entwicklungsgeschichtliches.

- 79. Izquierdo: cf. B. 50, C. 68.
- 80. Merkel: cf. B. 51, C. 69.
- 81. Asp: Mitteilungen aus dem embryologischen Institut der Universität Wien. Neue Folge. Heft 1. 1885. (Leider konnte ich die Arbeit selbst nicht einsehen und musste mich daher mit Gebergs (C. 76) Citat begnügen.)
- 82. Seymonowicz: cf. B. 57, C. 78.
- 83. Schenk: Lehrbuch der Anatomie des Menschen und der Wirbeltiere. Wien-Leipzig 1896. p. 236.

Erklärung der Abbildungen.

Figur 1.

Querschnitt durch den rechten Unterschnabel eines Sperlings, dessen Schnabelwulst auf der Höhe seiner Entwicklung steht. In dem Bindegewebe und den Schnabelteilen, welche dem Wulst benachbart sind, liegen folgende Teile:

KK Knochen des Unterschnabels
FP Federpapillen
M Muskulatur
BG Blutgefäß.

Im Schnabelwulst selbst liegen:

NA Nervenast mit seinen Verzweigungen
BG Blutgefäße
VK Vatersche Körperchen
MN mehrzelliges Nervenendkörperchen.

Figur 2.

Längsschnitt eines Vaterschen Körperchens aus dem Schnabelwulst des Sperlings:

BH Bindegewebshülle
BS innere, stark lichtbrechende Schicht der Bindegewebshülle
LK lamellöse Kapsel
B Bindegewebskapsel
N Nervenfasern
I Innenkolben
K Kerne der halbkreisförmigen Zellen
H Haube mit Haubenzellkern
S Schrumpfstelle mit Verbindungsfasern zwischen
BH und LK.

Figur 3.

Querschnitt eines Vaterschen Körperchens aus dem Schnabelwulst des Sperlings:

BH Bindegewebshülle
BS innere Schicht von BH
LK lamellöse Kapsel
B Bindegewebskapsel
HZI und HZ II halbkreisförmige Hüllzellen mit ihren
Kernen K
M Mantel des Axencylinders A.

Figur 4.

Mehrzelliges Nervenendkörperchen aus dem Schnabelwulst des Sperlings:

- N Nervenfaser
- N E kolbenförmige Endigung der Nervenfaser
- I Z Innenzellen
- K Kapsel des Endkörperchens.

Figur 5.

Mehrzelliges Nervenendkörperchen aus dem Schnabelwulst des Sperlings:

- B H Bindegewebshülle
- K Kapsel des Körperchens
- I Z Innenzellen
- N A Nervenast
- N Nervenfaser, die in das Körperchen übergeht
- Hl Hülle der Nervenfaser.

Figur 6.

Anschnitt der Figur 5:

- I Z Innenzellen
- K Kapsel.

Figur 7.

Teil des Schnabelwulstes eines Embryos aus dem ersten Drittel seiner Entwicklungszeit:

- Ep Epidermis (Ektoderm)
- Z G Gruppen ektodermaler Zellen, die sich ins Mesoderm eingesenkt haben und noch durch einzelne Zellen die Verbindung mit dem Ektoderm aufrecht erhalten.

Der Stiel des in Figur 2 und der Innenkolben des in Figur 3 dargestellten Vaterschen Körperchens sind schematisch gezeichnet.

Vita.

Ich, Ernst Heidecke, evangelisch-lutherischen Glaubens, wurde geboren am 18. Juli 1871 zu Breitenworbis (Kreis Worbis), Provinz Sachsen, als Sohn des damaligen Rittergutspächters Ernst Heidecke, der am 30. Dezember 1893 verstorben ist.

Vorgebildet wurde ich für mein Studium auf dem Gymnasium zu Nordhausen, welches ich von Ostern 1881 bis Michaelis 1890 besuchte. Nach meinem Abgange von der Schule wandte ich mich der Zahnheilkunde zu und bildete mich zunächst in Nordhausen unter fachmännischer Leitung bis zum Herbst 1891 im technischen Teil meines Berufes aus.

Am 1. Oktober trat ich zur Ableistung meiner Militärdienstpflicht beim 1. Thür. Inf. Regt. Nr. 31 in Altona als Einjährig-Freiwilliger ein und wurde am 1. Oktober 1892 mit dem Befähigungszeugnis zum Reserveofficiersaspiranten entlassen. Die weiter vorgeschriebenen beiden 8-wöchentlichen Uebungen leistete ich beim Anh. Inf. Regt. Nr. 93 in Dessau in den Jahren 1893 und 1895 mit Erfolg ab und werde jetzt in den Listen des Bezirkskommandos zu Bernburg (Anhalt), dem ich zugeteilt bin, als Vicefeldwebel der Reserve und Officiersaspirant geführt.

Vom Wintersemester 1892/93 bis zum Sommersemester 1894 studierte ich in Leipzig Zahnheilkunde.

Im Wintersemester 1894/95 unterzog ich mich in Leipzig der zahnärztlichen Staatsprüfung, welche ich mit dem Prädikat „Sehr gut“ bestand. Gleichzeitig blieb ich weiter immatrikuliert, um meine Studien noch weiter fortsetzen zu können.

Im Herbst 1895 nahm ich eine Stelle als Assistent am zahnärztlichen Institut der Universität Leipzig an. Während des Wintersemesters 1895/96 bis zum Wintersemester 1896/97 hörte ich naturwissenschaftliche Kollegien und

arbeitete im zoologisch-zootom. Labaratorium des Herrn Geh. Rat Leuckart.

Im Herbst 1896 gab ich die bis dahin innegehabte Stelle als Assistent am zahnärztlichen Institut der Universität Leipzig auf, um mich ganz meinen naturwissenschaftlichen Studien widmen zu können.

Während meiner Studienzeit hörte ich die Vorlesungen und Curse folgender Herren Professoren und Docenten: v. Frey, Held, Hesse, His, Karg; Leuckart, weil. Ludwig, Pfeffer, Romberg, weil. B. Schmidt, Spalteholz, Wiedemann.

Allen genannten Herren, meinen hochverehrten Lehrern, möchte ich an dieser Stelle meinen aufrichtigsten und herzlichsten Dank aussprechen.

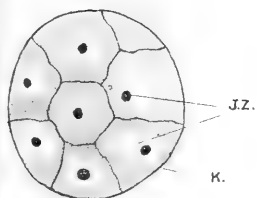
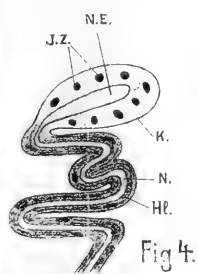
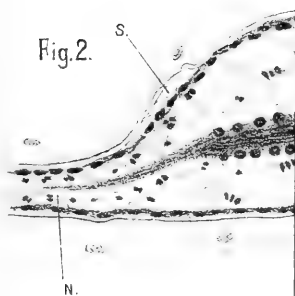


Fig 6.



Fig 1

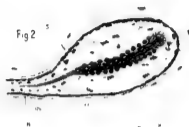


Fig 2



Fig 3

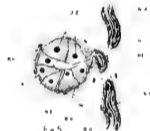


Fig 4

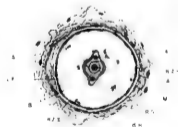


Fig 5



Fig 6

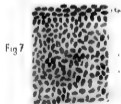
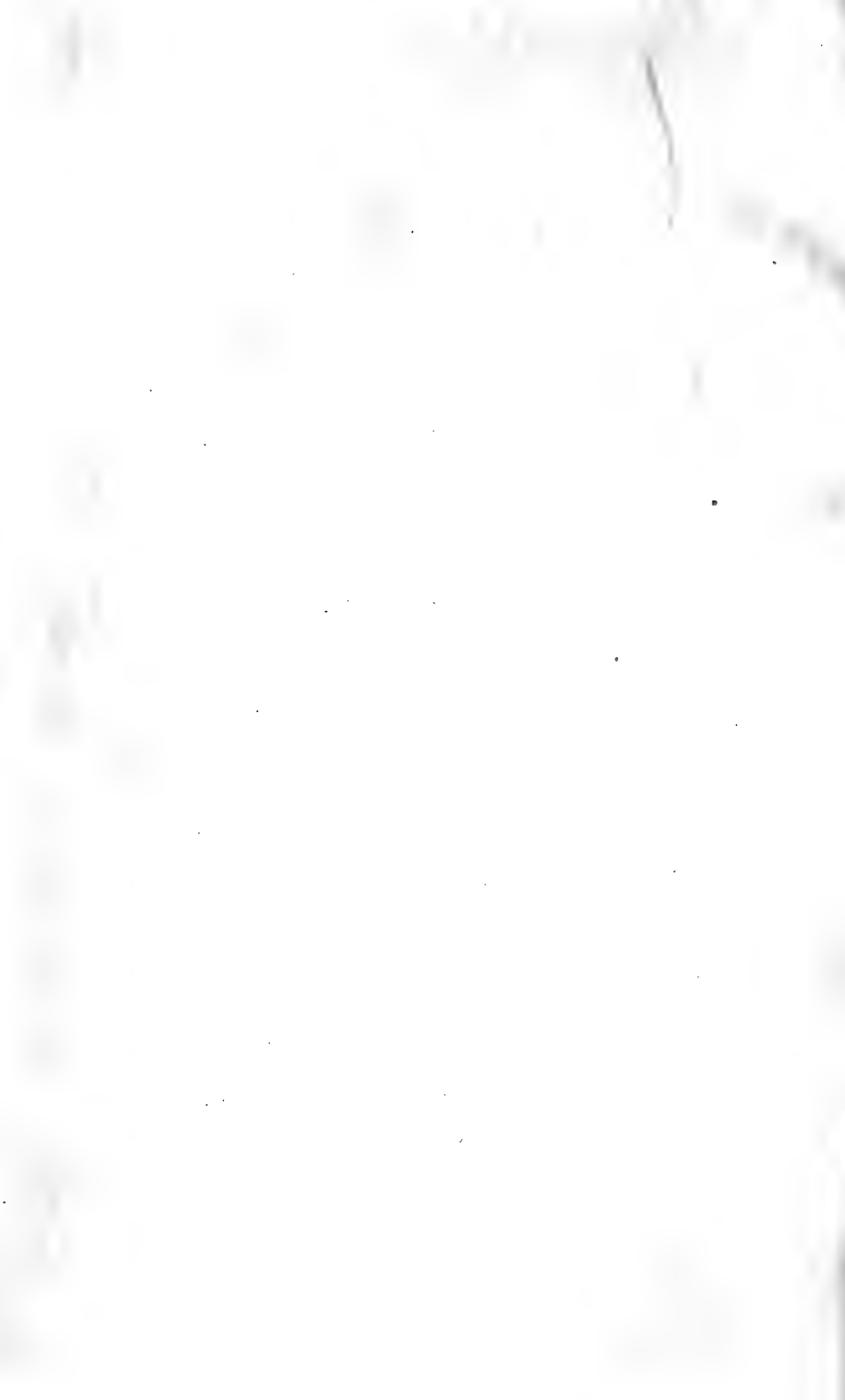
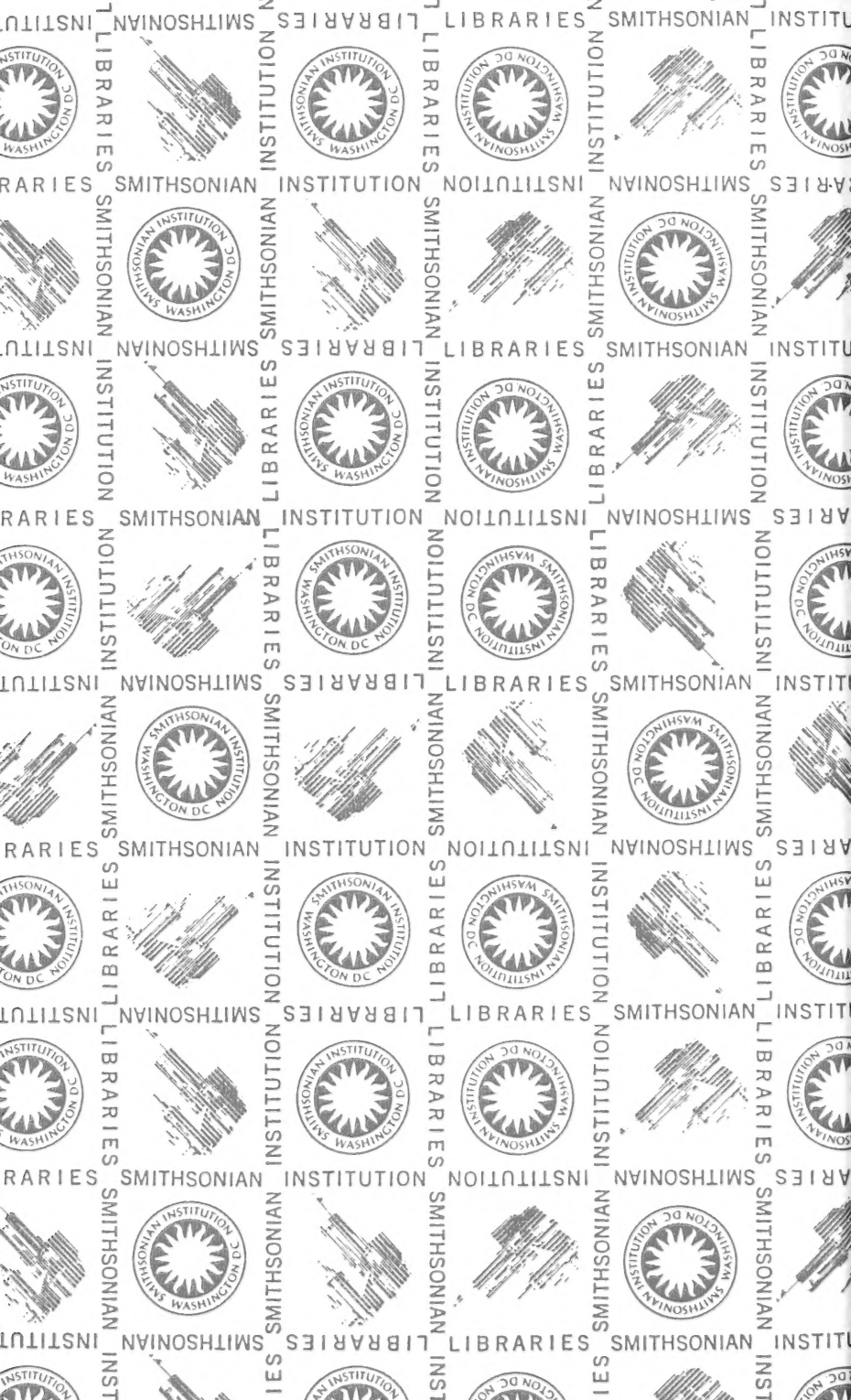
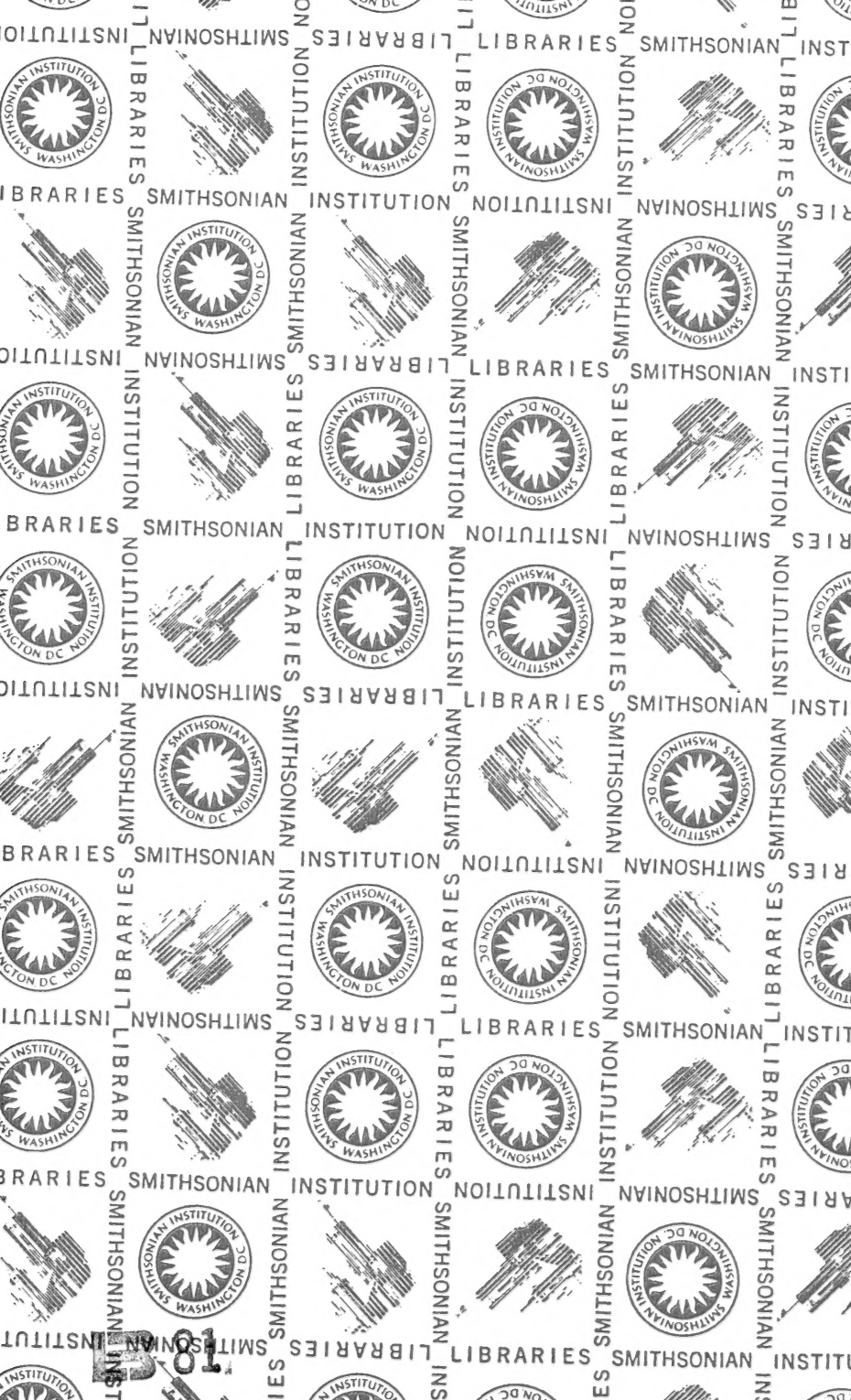


Fig 7







SMITHSONIAN INSTITUTION LIBRARIES



3 9088 00696 3003